PCT

国 際 事 務 局



特許協力条約に基づいて公開された国際出願

JP

(51) 国際特許分類5 C07D 213/16, 213/26, 213/30 C07D 213/32, 213/50, 213/53 C07D 213/68, 213/74, 213/75 C07D 217/02, 405/06, 409/06 A01N 43/40

(11) 国際公開番号

WO.90/10622

(43) 国際公開日

(81) 指定国

1990年9月20日(20.09.1990)

AT(欧州特許), AU, BE(欧州特許), BR, CA, CH(欧州特許),

DE(欧州特許), DK(欧州特許), ES(欧州特許), FR(欧州特許),

GB(欧州特許), HU, IT(欧州特許), KR, LU(欧州特許),

NL(欧州特許), SE(欧州特許), SU, US.

(21)国際出願番号

PCT/JP90/00313

A1

(22)国際出願日

1990年3月9日(09.03.90)

(30) 優先権データ

特願平1/58108

1989年3月10日(10.03.89) JP

特願平1/58109

1989年3月10日(10.03.89)

添付公開書類

国際調査報告書

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)

出光興産株式会社

(IDEMITSU KOSAN COMPANY LIMITED)[JP/JP]

〒100 東京都千代田区丸の内三丁目1番1号 Tokyo, (JP)

(72)発明者;および

(75)発明者/出願人(米国についてのみ)

寺田 泉(TERADA, Izumi)[JP/JP]

松崎克彦 (MATSUZAKI, Katsuhiko) [JP/JP]

〒299-02 千葉県君津郡袖ヶ浦町上泉1280番地

出光興産株式会社内 Chiba, (JP)

野々下和義(NONOSHITA, Kazuyoshi)[JP/JP]

〒254 神奈川県平塚市黒部丘21番14号

Kanagawa, (JP)

藤田文雄(FUJITA, Fumio)[JP/JP]

〒241 神奈川県横浜市旭区柏町41番地の1 Kanagawa, (JP)

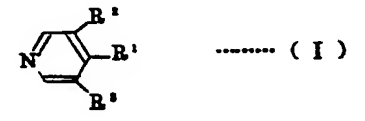
(74) 代理人

弁理士 久保田藤郎,外(KUBOTA, Fujio et al.)

〒104 東京都中央区京橋1丁目1番10号 西勘ビル Tokyo, (JP)

(54) Title: PYRIDINE DERIVATIVES AND THEIR SALTS, AND INSECTICIDAL/ACARICIDAL AGENT CONTAINING THE SAME AS ACTIVE INGREDIENT

(54) 発明の名称 ビリジン誘導体およびその塩並びに該ビリジン誘導体またはその塩を有効成分とする殺虫・殺ダニ剤



(57) Abstract

è

This invention relates to new pyridine derivatives represented by general formula (I) and their salts, and also an insecticidal agent containing the same as the active ingredient. In said formula, R^1 represents a C_2 to C_{20} straight-chain, branched or cyclic alkyl, alkenyl or alkynyl group which may be substituted by a substituent containing halogen, oxygen, sulfur or nitrogen; R^2 represents a C_1 to C_6 straight-chain, branched or cyclic alkyl, alkenyl or alkynyl group, provided that R^1 has at least four carbon atoms in total, R^1 is different from R^2 , and part of R^1 and R^2 are each methylene and together form a C_4 to C_8 cyclic structure; and R^3 represents hydrogen or a C_1 to C_6 straight-chain or branched alkyl group.

(57) 要約

本発明は、一般式(I)

〔式中、B¹ はハロゲン、酸素、硫黄または窒素を含む置換基で置換されていてもよい炭素数2~20の直鎖、分岐または環状のアルキル基。アルケニル基またはアルキニル基であり、B² は炭素数1~6の直鎖、分岐または環状のアルキル基。アルケニル基またはアルキニル基を示す。ただし、B¹ の総炭素数は4以上であり、B¹ とR² とは同じではなく、また、B¹ の一部とB² は互いにメチレン基で炭素数4~8の環状構造をとりうる。B³ は水素または炭素数1~6の直鎖状または分岐したアルキル基を示す。〕で表わされる新規ビリジン誘導体およびその塩、並びに一般式(I)で表わされるビリジン誘導体およびその塩を有効成分とする殺虫・殺ダニ剤に関するものである。

情報としての用途のみ
PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第1頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

AT オーストラリア BB バブルー アーストードラス BE バブルギャ・ファ BG バブカー BR バブカル CA カーストラグ アコスルー アーコスルー アーカー CG スカー CM 西アンク DE アンク DK アーク

ML マーリーリー MR マーリーリー タイ MW オノルーラン ウマグェニン アークススセソチー SD SE SN SU TD トド TG US TD US

MGマダガスカル

明 細 書

ピリジン誘導体およびその塩並びに該ピリジン誘導体またはその塩を有効成分とする殺虫・殺ダニ剤 技術分野

本発明は、強力な殺虫・殺ダニ作用を有するピリジン誘導体およびその塩並びに該ピリジン誘導体またはその塩を有効成分とする殺虫・殺ダニ剤に関する。・

背景技術

農作物、園芸作物の害虫駆除、衛生害虫の防除などのために従来より様々の殺虫・殺ダニ剤が使用されており、代表的なものとして塩素系、有機リン系、カーバメート系、ピレスロイド系等がある。

しかしながら、これら薬剤は残留性、蓄積性等の安全性の問題、環境汚染の問題のほか薬剤抵抗性の問題なども生じている。

そのため、上記のような問題点がなく、しかも強力な殺虫・殺ダニ作用を有する物質の開発が望まれている。

ピリジン誘導体としては、たとえば下記のものが知られているが、これらはいずれも農薬としての用途に関しては全く記載されていない。

(Chemical Abstracts, $\underline{65}$, 10556f, 1966; Collection Czech.Chem.Commun., $\underline{31}$, 3008, 1966)

C H
$$_3$$

C H C H $_2$ C H = C H $_2$

C H $_2$ C H = C H $_2$

(Chemical Abstracts, <u>85</u>, 32850y, 1976 ; 特開昭50--129571)

$$t - B u$$

$$-t - B u$$

(Chemical Abstracts, <u>100</u>, 155997n, 1984; J.O.C., <u>49</u>, 1338, 1984)

(Chemical Abstracts, <u>109</u>, 6426j, 1988; EP253681)

また、Chemical Abstracts, 42, 6048g,1948; Journal of Economic Entomology, 41, 98, 1948には、4-n-アミルピリジンおよび4-(5-ノニル)ーピリジンがハナバエの一種であるcabbage maggot (Hylemya

brassicae)に対して試験されているが、活性は認められていない。

発明の開示

本発明は、

(1) 一般式(I)

端の水素は以下の置換基で置換することができる。炭素 数3~16のシクロアルキル基、任意の数の炭素数1~6 のアルキル, アルケニル, アルキニル基またはハロゲン で置換された炭素数3~16のシクロアルキル基(なお、 これらのシクロ環はビシクロ環あるいはトリシクロ環で あってもよい。),炭素数3~16のシクロアルケニル 基,任意の数の炭素数1~6のアルキル、アルケニル、 アルキニルまたはハロゲンで置換された炭素数3~16の シクロアルケニル基(なお、これらのシクロ環はビシク 口環あるいはトリシクロ環であってもよい。)、環状 エーテル、環状チオエーテル(エーテルは複数個あって もよい。), ハロゲンまたはトリハロメチル基。R²は炭 素数2~6の直鎖または分岐したアルキル基、アルケニ ル基またはアルキニル基、炭素数3~6のシクロアルキ ル基あるいは炭素数3~6のシクロアルキル基で置換さ れた炭素数1~6の直鎖状または分岐したアルキル基, アルケニル基またはアルキニル基を示す。ただし、R₁の 総炭素数は4以上であり、R1とR2は同じではない。ま た、R¹の一部とR²は互いにメチレン基で環状構造をとり うる。そのとき、環の大きさは炭素数4~8である。R³ は水素または炭素数1~6の直鎖状または分岐したアル キル基を示す。〕で表わされるピリジン誘導体およびそ の塩、

(2) 一般式(I)

[式中、R1は炭素数2~20の直鎖または分岐したアルキ ル基を示し、R1におけるアルキル鎖の炭素は、以下の置 換基で任意の位置に任意の数かつ任意の組合せで置換す ることができ、その結合方向も任意である。-C- (ただ し、Хはハロゲンであり、フッ素、塩素、臭素または ョウ素を示し、X'は水素またはハロゲンを示す。), - C = C - (ただし、R⁴およびR⁵は水素または炭素数 1 ~ 4 のアルキル基を示す。),-C=C-,-O-, (ただし、R⁶は水素または炭素数1~4のアルキル基を - N - C - (ただし、R7は水素または炭素数1~ 4 のアルキル基を示す。), = N-0-。また、R¹の炭素末 端の水素は以下の置換基で置換することができる。炭素 数3~16のシクロアルキル基、任意の数の炭素数1~6 のアルキル, アルケニル, アルキニル基またはハロゲン で置換された炭素数3~16のシクロアルキル基(なお、

これらのシクロ環はビシクロ環あるいはトリシクロ環で あってもよい。),炭素数3~16のシクロアルケニル 基,任意の数の炭素数1~6のアルキル,アルケニル, アルキニルまたはハロゲンで置換された炭素数3~16の シクロアルケニル基(なお、これらのシクロ環はビシク ロ環あるいはトリシクロ環であってもよい。),環状 エーテル、環状チオエーテル(エーテルは複数個あって もよい。), ハロゲンまたはトリハロメチル基。 R2は炭 素数2~6の直鎖または分岐したアルキル基、アルケニ ル基またはアルキニル基、炭素数3~6のシクロアルキ ル基あるいは炭素数3~6のシクロアルキル基で置換さ れた炭素数1~6の直鎖状または分岐したアルキル基, アルケニル基またはアルキニル基を示す。ただし、R₁の 総炭素数は4以上であり、R1とR2は同じではない。ま た、R¹の一部とR²は互いにメチレン基で環状構造をとり うる。そのとき、環の大きさは炭素数4~8である。R³ は水素または炭素数1~6の直鎖状または分岐したアル キル基を示す。〕で表わされるピリジン誘導体あるいは その塩を有効成分とする殺虫・殺ダニ剤を提供するもの である。

そこで、本発明者らは前記のような問題が生じない殺虫・殺ダニ作用のある物質を開発すべく検討を重ねた。 その結果、特定のピリジン誘導体およびその塩が強力な è

殺虫・殺ダニ作用を示すことを見出し、本発明に到達し たのである。

本発明の新規ピリジン誘導体およびその塩は、強力な殺虫・殺ダニ作用を示す。しかも、易分解性であることから残留性、蓄積性の問題が生じない。また、既知違しな剤とは構造が異なるので、害虫に対する作用も相違し、抵抗性種が出現している害虫の幇助にも有効などの害虫のたがって、本発明は農作物、園芸作物などの害虫駆除や衛生害虫の防除等に有用である。

発明を実施するための最良の形態

本発明は、一般式 (I)

「式中、R¹は炭素数 2~20の直鎖または分岐したアルキル基を示し、R¹におけるアルキル鎖の炭素は、以下の置換基で任意の位置に任意の数かつ任意の組合せである。-C-C-C-X-まであり、フッ素、塩素、臭素にはし、Xはハロゲンであり、フッ素、塩素、臭す。)、カウ素を示し、X´は水素またはハロゲンを示す。)、R⁴およびR⁵は水素または炭素数 1~4

のアルキル基を示す。), -C = C-, -O-, -S-, -Č-, -Ņ-(ただし、R⁶は水素または炭素数1~4のアルキル基を 示す。), -N-C- (ただし、R⁷は水素または炭素数 1 ~ 4 のアルキル基を示す。), =N-0-。また、R¹の炭素末 端の水素は以下の置換基で置換することができる。炭素 数3~16のシクロアルキル基、任意の数の炭素数1~6 のアルキル, アルケニル, アルキニル基またはハロゲン で置換された炭素数3~16のシクロアルキル基(なお、 これらのシクロ環はビシクロ環あるいはトリシクロ環で あってもよい。),炭素数3~16のシクロアルケニル 基,任意の数の炭素数1~6のアルキル,アルケニル, アルキニルまたはハロゲンで置換された炭素数3~16の シクロアルケニル基(なお、これらのシクロ環はビシク 口環あるいはトリシクロ環であってもよい。)、環状 エーテル、環状チオエーテル(エーテルは複数個あって もよい。), ハロゲンまたはトリハロメチル基。R2は炭 素数2~6の直鎖または分岐したアルキル基、アルケニ ル基またはアルキニル基、炭素数3~6のシクロアルキ ル基あるいは炭素数3~6のシクロアルキル基で置換さ れた炭素数1~6の直鎖状または分岐したアルキル基, アルケニル基またはアルキニル基を示す。ただし、R₁の

総炭素数は4以上であり、R1とR2は同じではない。また、R1の一部とR2は互いにメチレン基で環状構造をとR3 は水素または炭素数1~6の直鎖状または分岐ある。R3 は水基を示す。〕で表わされるピリジン誘導体あるいはその塩を提供すると共に、前記一般式(I)で表わされるピリジン誘導体あるいはその塩を有効成分とする殺虫・殺ダニ剤をも提供する。

上記一般式(I)で表わされるピリジン誘導体の具体例としては、実施例に示したものが挙げられるが、これらピリジン誘導体に限定されるものではない。なお、これらピリジン誘導体には種々の立体異性体(Z体、E体およびR体、S体)を持つものもあり、本発明にはそれらも含まれる。

上記一般式(I)で表わされるピリジン誘導体は様々な方法で製造することができ、その例を以下に示す。

一般式(II)

$$R^{1}$$
 - X ... (II)

(式中、R¹′は前記R¹の残基で、R¹は-CHR®R¹′(R®は水素又はアルキル基を示す。)であり、Xはハロゲンを示す。)で表わされるハロゲン化物を一般式(III)

$$\begin{array}{c} R^2 \\ \hline \\ R^3 \end{array}$$

(式中、R², R³, R®は前記と同じである。)で表わされる置換ピリジンと溶媒中で塩基の存在下に縮合反応させることにより以下のピリジン誘導体を製造することができる。

(式中、R¹′, R², R³, R⁸ は前記と同じである。)

この反応に使用する溶媒としては、ベンゼン、トルエン等の芳香族炭化水素、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタン、ジグライム等のエーテル類、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、ペキサメチルリン酸トリアミド等の極性非プロトン溶媒、液体アンモニアなどが挙げられる。

また、塩基としてはリチウムジイソプロピルアミン, t - ブトキシカリウム, フェニルナトリウム, ナトリウムアミド等を使用することができる。

反応条件は適宜選定すればよいが、通常は反応温度 - 100 ℃~+50℃とすることが好ましい。

さらに、一般式 (IV)

(式中、R², R³, R®は前記と同じであり、R®は水素またはアルキル基を示す。)で表わされる置換ピリジンに金属ナトリウムまたはカリウムを加えて3~5時間かけて完全に反応させ、一般式(V)

(式中、R², R³, R®, R®は前記と同じであり、Mはナトリウムまたはカリウムを示す。)で表わされる金属化合物を生成させ、これを一般式(VI)

$$R^{1} - C = C H R^{1} O \qquad \cdots \qquad (VI)$$

(式中、R¹"はR¹の残基で、R¹はR¹"-CH-CH-CH-CH-C-であり、R⁸, R⁹は前記と同じであり、R¹⁰, R¹¹は水素またはアルキル基を示す。)で表わされる化合物と反応させることにより下記のピリジン誘導体を製造することができる。

(式中、R¹", R², R³, R⁸, R⁹, R¹⁰, R¹¹ は前記と同じである。)

この反応は0~25℃の温度で速やかに進行する。

また、前記一般式(II)で表わされるハロゲン化物をマグネシウムの存在下で一般式(VII)

$$\begin{array}{c}
R^2 \\
 \hline
 R^3
\end{array}$$
... (VII)

(式中、R², R³は前記と同じである。) で表わされる化合物と反応させて一般式(WI)

$$\begin{array}{c|c}
R^2 \\
0 \\
R^3
\end{array}$$
... (VIII)

(式中、R¹′, R², R³ は前記と同じである。)で表わされる化合物を生成させ、カルボニル体を得る。

この化合物をさらにヒドラジンおよびアルカリ金属水酸化物等を用いて還元することによって下記のピリジン誘導体を製造することができる。

(式中R¹′, R², R³ は前記と同じである。)

この反応はエチレングリコール, ジエチレングリコール, トリエチレングリコールなどの溶媒中で行うことが好ましい。他の反応条件については特に制限はなく、適宜選定すればよいが、反応温度は180~220 ℃が好適である。

さらに、本発明の一般式 (I)で表わされるピリジン 誘導体はグリニャール反応を含む下記の (a) ~ (c) 工程 により製造することができる。

(a) 前記一般式(II)で表わされるハロゲン化物を溶媒中でマグネシウムと反応させて一般式(IX)

$$R^{1'}-MgX$$
 ... (IX)

(式中、R¹′は前記と同じであり、 X はハロゲンを示す。)で表わされるグリニャール試薬を製造する。この 反応に使用する溶媒としてはジエチルエーテル,テトデ ヒドロフラン,ジメトキシエタン等のエーテル類が られる。その他の反応条件は適宜選定すればよいが、反 応温度は30~80℃が好適である。

(b) 上記グリニャール試薬を一般式 (X)

(式中、R², R³, R⁸は前記と同じである。) で表わされるピリジルケトン類と反応させて一般式 (XI)

(式中、 R^{1} ′, R^{2} , R^{3} , R^{8} は前記と同じである。)で表わされるアルコール体を製造する。この反応は、上記 (a) 工程において使用したものと同じ溶媒を用いて-50 $^{\circ}$ ~+100 $^{\circ}$ 、好ましくは-10 $^{\circ}$ ~+20 $^{\circ}$ 0 温度で行う。その他の反応条件については適宜選定すればよい。

(c) 上記(b) 工程で得られたアルコール体を溶媒の存在下もしくは不存在下で脱水剤を用いて脱水することにより置換基 R¹に 2 重結合を導入した目的物(I-4)が得られる。

この反応には、溶媒としてベンゼン、トルエン、キシレン、ピリジン等の芳香族系溶媒を用い、脱水剤として希硫酸、濃硫酸、五酸化二リン、塩化チオニル、オキシ

塩化リン,三塩化リン,五塩化リン等を使用することができる。また、脱水反応は通常、-30℃~+150 ℃の温度で行う。

また、本発明の一般式(I)で表わされるピリジン誘導体は以下の方法によって製造することもできる。

一般式(知)

$$R^{1}''' - C - R^{10}$$
 ... (XII)

 R^8 R^{10} (式中、 R^{1} " は R^1 の残基で、 R^1 は $-C = C - R^1$ " であり、 R^8 , R^{10} は前記と同じである。)で表わされる化合物を一般式(III)

(式中、R², R³, R®は前記と同じである。) で表わされる置換ピリジンと溶媒中で塩基の存在下に付加反応を行い、一般式(XII)

(式中、R¹", R², R³, R⁸, R¹⁰は前記と同じである。)

S

で表わされるアルコール体を得、次いでこのアルコール体を脱水することにより下記のピリジン誘導体を製造することができる。

(式中、R¹″, R², R³, R⁸, R¹°は前記と同じである。) 上記の付加反応に用いる溶媒としてはベンゼン, トルエン等の芳香族炭化水素、ジエチルエーテル, テトラヒドロフラン, ジメトキシエタン, ジグライム等のエーテル類、ジメチルホルムアミド, ジメチルスルホキシド, ヘキサメチルリン酸トリアミド等の極性非プロトン溶媒や液体アンモニアなどがある。

また、塩基としてはリチウムジイソプロピルアミン, t - ブトキシカリウム, フェニルナトリウム, ナトリウムアミド等を使用することができる。

上記付加反応の条件については特に制限はないが、反応温度は-100 ℃~+50℃が適当である。

また、アルコール体の脱水反応は希硫酸、濃硫酸、五酸化二リン、塩化チオニル、オキシ塩化リン、三塩化リン、五塩化リン等を用いて行われ、その際の反応は無溶媒で行ってもよいが、ベンゼン、トルエン、キシレン、

ピリジン等の芳香族系溶媒を用いてもよい。脱水反応における他の条件については適宜選定すればよいが、温度は-30℃~+150 ℃の範囲が好適である。

一般式(I)で表わされる本発明のピリジン誘導体は、一般式(XV)

$$R^{1}^{m} - C00R^{12}$$
 ... (XIV)

(式中、R¹‴ はR¹の残基で、R¹は-C=CH-R¹‴ であり、R¹² はアルキル基を示す。)で表わされるエステルを前記一般式(III)で表わされる置換ピリジンと溶媒中で塩基の存在下に縮合反応させ、一般式(XV)のケトンを得る。

(式中、R¹‴, R², R³, R⁸は前記と同じである。)

得られたケトンを選元してアルコール体を生成せしめ、このアルコール体を脱水することによって下記の式で表わされるピリジン誘導体が得られる。

WO 90/10622

₹

€.

1 8

(式中、R¹^m, R², R³, R⁸は前記と同じである。)

上記の縮合反応に用いる溶媒としてはベンゼン、トルエン等の芳香族炭化水素、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタン、ジグライム等のエーテル類、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、ヘキサメチルリン酸トリアミド等の極性非溶媒や液体アンモニアなどがある。

また、塩基としてはリチウムジイソプロピルアミン, セーブトキシカリウム,フェニルナトリウム,ナトリウムアミド等を使用することができる。縮合反応の条件については適宜選定すればよいが、反応温度は-100℃~ +50℃が好適である。

次に、ケトンからアルコールを合成する際には、触媒としてナトリウムボロハイドライド、ナトリウムボロシアノハイドライド、リチウムアルミニウムハイドライドなどを用いる。また、溶媒としては前二者にはテトラヒドロフラン、エーテル等を用い、後者にはアルコール類、含水アルコール等が好適である。この反応の温度は0~70℃、特に10~20℃が好ましい。

また、アルコール体の脱水反応は希硫酸、濃硫酸、五酸化二リン、塩化チオニル、オキシ塩化リン、三塩化リン、五塩化リン等を用いて行われ、この反応は無溶媒中で実施してもよいが、ベンゼン、トルエン、キシレン、

ピリジン等の芳香族系溶媒の存在下に行ってもよい。脱水反応における他の条件については適宜選定すればよいが、温度は-30℃~+50℃の範囲が好適である。

さらに、本発明のピリジン誘導体は以下の方法により 製造することもできる。

一般式 (X VI)

$$R^{1} = \frac{R^{1}}{C} + \frac{R^{1}}{C} + \frac{R^{1}}{C} + \cdots + \frac{R^{1}}{C$$

(式中、R¹‴ はR¹の残基で、R¹は -C-C-C-C-R¹‴であり、R⁸, R⁹, R¹⁰, R¹¹は前記と同じである。) で表わされる置換エポキシドを前記一般式(IV)で表わされる置換ヒリジンと溶媒中で塩基の存在下に付加反応させ、得られた一般式(X VII)

(式中、R¹‴, R², R³, R³, R³, R¹o, R¹o, R¹iは前記と同じである。)で表わされるアルコール体を脱水して、下記の式で表わされるピリジン誘導体を得る。

(式中、R¹^m, R², R³, R⁸, R⁹, R¹⁰, R¹¹は前記と同じである。)

また、アルコール体の脱水反応は希硫酸、濃硫酸、 五酸化二リン、塩化チオニル、オキシ塩化リン、三塩化 リン、五塩化リン等を用いて行われ、その際の反応は無 溶媒で行ってもよいが、ベンゼン、トルエン、キシレ ン、ピリジンなどの芳香族系溶媒を用いて行ってもよ い。脱水反応における他の条件については適宜決定すれ ばよいが、温度は-30℃~+150 ℃が好適である。

(式中、YおよびZは前記R¹のアルキル残基を示し、 X, R²およびR³は前記と同じである。)で表わされるピ リジン誘導体は、

トルエン等の芳香族炭化水素、石油エーテル、アセトニトリル、ピリジン、DMF、ジクロロメタン、クロロホルム等を用いればよい。反応温度は、用いるハロゲン化試薬によって異なるが、フッ素化の場合は-70℃~+30℃、塩素化および臭素化の場合は-30℃~+120 ℃とすることが好ましい。

また、一般式(XIII)で表わされるアルコール体をス ルホン酸エステルに変換したのち、ハロゲン化アルカリ と反応させて一般式(І-8)で表わされるピリジン誘導 体とすることもできる。ここで、スルホン酸エステルと しては、p-トルエンスルホン酸エステル, メタンスル ホン酸エステル, トリフルオロメタンスルホン酸エステ ル等がある。ハロゲン化アルカリとしては、塩化リチウ ム、臭化リチウム、臭化マグネシウム、臭化カルシウ ム、臭化カリウム、フッ化カリウム、フッ化セシウム等 がある。この反応に使用する溶媒としては、エチルエー テル, ジメトキシエタン, ジエチレングリコールジメチ ルエーテル等のエーテル類、エタノール、イソプロパ ノール,ジエチレングリコール等のアルコール類、ジメ チルスルホキシド、ジメチルホルムアミド等の極性非ブ ロトン溶媒等がある。反応温度は0℃~180℃とするこ とが好ましい。

(式中、X,Z,R²およびR³は前記と同じである。)で 表わされるピリジン誘導体は、

(式中、X, Z, R²およびR³は前記と同じである。)で表わされる化合物と、

急

*

反応温度は20℃~150 ℃とすることが好ましい。

また、一般式(I-9)で表わされるピリジン誘導体は、

(式中、Yは前記と同じであり、X"はハロゲンまたはスルホン酸エステルを示す。)で表わされるアルキル化剤と

(式中、Mおよび Z は前記と同じである。)で表わされる化合物を反応させることにより製造することは、pースルホン酸エステルとしては、pースルホン酸エステルとしない。 2 で、 X のスルホン酸エステル、メタンスルホン酸エステル、メタンスルホンので表からない。 一般式(X XII)で表わされる化かないに使用するではいいのではアルカリ金属水素化物を加えるといいのではアルカリ金属水素化物を加えるにはの下ルコールにアルカリ金属水素化物を加えるといいのできる。反応に使用する溶媒として等の関連することができる。反応に使用する溶媒として等のですることができる。反応に使用するでは、を使非プロトン溶剤を挙げることができる。反応には20℃~150℃とすることが好ましい。

さらに、一般式

Ł

(式中、R², R³, R⁸, R¹⁰ およびYは前記と同じである。) で表わされるピリジン誘導体は、前記一般式(XX)で表わされる化合物と

(式中、R², R³, R®およびR®は前記と同じである。)で表わされる化合物を反応させることにより製造することができる。反応に使用する溶媒としては、一般式(XX)中のYに対応するアルコール類が挙げられる。

(式中、 R², R³, Z および Y は前記と同じであり、 R¹³ は水素またはアルキル基を示す。) で表わされるピリジン誘導体は、前記一般式(X XI) で表わされるアルキル化剤と

₹

2 6

また、一般式 (I -10) で表わされるピリジン誘導体は、

一般式 Y-0-NH₂ ··· (X XV)

(式中、Yは前記と同じである。)で表わされる化合物と

一般式
$$\mathbb{R}^2$$
 … ($\mathbb{X} \times \mathbb{Y}$)

(式中、R², R³, Y および Z は前記と同じであり、 R¹⁴ は水素またはアルキル基を示す。) で表わされるピ リジン誘導体は

₹.

(式中、YおよびR¹⁴ は前記と同じである。) で表わされる化合物と

(式中、R², R³, XおよびZは前記と同じである。)で表わされる化合物を反応させることにより製造することができる。この時の反応条件は、上記一般式(XX))で表わされる 表わされるアルキル化剤と一般式(XXV)で表わされる 化合物を塩基の存在下に反応させる場合と同様である。

(式中、R², R³, YおよびZは前記と同じである。)で表わされるピリジン誘導体は、

(式中、R²、R³およびZは前記と同じである。)で表わされるニトリルを溶媒中で

(式中、YおよびXは前記と同じである。)で表わされるグリニャール試薬と反応させた後、酸で加水分解することにより製造することができる。反応に使用する溶媒としては、エチルエーテル、テトラヒドロフラン等のエーテル類、ベンゼン、トルエン等の芳香族炭化水素が挙げられる。反応温度は0℃~100℃とすることが好ましい。

$$-$$
 般式 $N \longrightarrow Z - N - C - Y \cdots (I - 12)$

(式中、R², R³, R⁷, Y および Z は前記と同じである。)で表わされるピリジン誘導体は、

$$-$$
般式 $\stackrel{R^2}{\underset{R^3}{\bigvee}}$ $\stackrel{X}{\underset{R^7}{\bigvee}}$... (XXXI)

(式中、R², R³, R⁷および Z は前記と同じである。) で表わされるアミンと

一般式 Y-COCL または (Y-CO) 20 … (XXXII)
(式中、Yは前記と同じである。) で表わされるカルボン酸誘導体を反応させることにより製造することができる。 反応は塩基を用いなくても進行するが、塩基を用いる時はピリジン,アルキルアミン類 (トリエチルアミ

ン・トリブチルアミン等)、アリールアミン類(N,Nージメチルアニリン等)等の有機塩基あるいは水酸化ナトリウム・炭酸カリウム等の無機塩基を用いればよい、たりない、溶媒を用いる場合・デルンの方香族炭化水素、エチルエタン・クロメタン・クロボルム等のハロゲン化アルキル、水等を用いればい。反応温度は0℃~100℃とすることが好ましい。

また、一般式(I-12)で表わされるピリジン誘導体で、R⁷がアルキル基の場合は、

(式中、R², R³, Yおよび Z は前記と同じである。)で表わされる N - モノ置換アミドを塩基の存在下に

一般式 R⁷ − X ··· (X X XIV)

(式中、R7およびXは前記と同じである。)で表わされるハロゲン化物と溶媒中で反応させてアル化することとができる。反応に使用する塩基としては、金属ナトリウム・ナトリウム・水酸化カリウム等を挙げることができる。 用する溶媒としては、ベンゼン・トルエン等の芳香族炭 •

化水素、ジメチルホルムアミド,ジメチルスルホキシド等の極性非プロトン溶媒等が挙げられる。 反応温度は0℃~100℃とすることが好ましい。

(式中、R², R³, R⁶, Y および Z は前記と同じである。)で表わされるピリジン誘導体は、

(式中、R², R³, R⁶および Z は前記と同じである。)で 表わされるアミンを

で表わされるアルキル化剤と塩基の存在下に溶媒中で反応させることにより、製造することができる。反応は少りな、オトリウム、ナトリウム、ナトリウム、アリールリチウム等がある。 反応に使用する溶媒としては、エーテル類、アルカル類、水等を挙げることができる。反応温度は0℃~100℃とすることが好ましい。

一般式

(式中、R², R³, R⁶, Y および Z は前記と同じである。)で表わされるピリジン誘導体は、

一般式

(式中、R², R³, R⁵, Yおよび Z は前記と同じである。)で表わされるアミド化合物のカルボニル基を近元剤により溶媒下に還元することにより製造することがある。反応に使用する還元剤としては、水素化アルン等をウムリチウム,水素化ホウ素ナトリウム,ジボランに等ですることができる。反応に使用する溶媒としてはないできる。反応に使用する溶媒とした過度は0℃~100℃とすることが好ましい。

ķ

4

本発明のピリジン誘導体は酸とピリジニウム塩を形成することができるので、本発明ではピリジン誘導体の塩も提供する。ここで、酸としては、たとえば塩酸,臭化水素酸,沃化水素酸,弗化水素酸,硫酸,硝酸,明少改酸,クエン酸,乳酸,シュウ酸,マレイン酸,酒石酸,安息香酸,ニコチン酸,ドデシルベンゼンスルホン酸,各種脂肪酸などを挙げることができる。

本発明の殺虫・殺ダニ剤は、前記一般式(I)で表わされるピリジン誘導体あるいはその塩を有効成分とするものである。

本発明の殺虫・殺ダニ剤は様々な農作物、園芸作物の害虫や衛生害虫等の防除に有効であり、活性を示す昆虫

としては、半翅目 (Hemiptera),甲虫目 (Coleoptera), 鱗翅目 (Lepidoptera),ダニ目 (Acarina) 等がある。 代表的な昆虫としては、モモアカアブラムシ (Myzus persicae), ワタアブラムシ (Aphi's gossypii), ニセ ダイコンアブラムシ (Lipaphi's erysimi), ツマグロ ヨコバイ (Nephotettix cincticeps), トビイロウンカ (Nilaparvata lugens), セジロウンカ (Sogatella furcifera),ヒメトビウンカ (Laodelphax striatellus),オンシツコナジラミ (Trialeurodes vaporariorum),ニジュウヤホシテントウ (Henosepilachna vigintioctopunctata), イネドロオイムシ (Oulema oryzae),イネミズゾウムシ (Lissorhoptrus oryzophilus),コブノメイガ (Cnaphalocrocis medinalis), ナミハダニ (Tetranychus urticae),ミカンハダニ (Panonychus citri)等があげられる。

本発明の殺虫・殺ダニ剤は、特にウンカ類、ヨコバイ類などの水田害虫の防除に有効である。さらに、各種畑作物、樹木、芝、牧草や収穫された穀物、材木、木製品につく害虫の防除に対しても有効である。

本発明の殺虫・殺ダニ剤の製剤化に際しては、有効成分を含む固体、液体、ベースト状など種々の製剤とすることができ、具体的には粉剤、粒剤、微粒剤、水和剤、油剤、乳剤、エアゾール、フロアブル等の形態とするこ

とができる。

粉剤は有効成分を固体担体と混合し、粉砕することによって製造することができる。粒剤あるいは微粒剤は、例えば予備成形した粒状固体担体を有効成分で被覆または含浸するか、または凝集技術によって有効成分を固体担体に結合することによって製造することができる。

ここで、固体担体としては植物性粉末、例えば穀物、大豆、木、樹皮、ふすま等;鉱物性粉末、例えば粘土、タルク、ベントナイト、酸性白土、カオリン、珪藻土、合成珪酸塩、軽石、活性炭、フライアッシュ等のほか合成樹脂等がある。

晝

1

シエチレン高級脂肪酸エステル、ソルビタンエステル、 蔗糖エステル等があげられる。

次に、液体製剤は液体担体中の有効成分の溶液または分散液からなるものであり、場合により上記のような湿潤剤、乳化剤および/または分散剤として作用する界面活性剤を一種以上含んでいてもよい。

液体担体としては水のほかメタノール・エタノール・ エチレングリコール等のアルコール類、メチルエチのアルコール類、メチルエチのフロヘキサノン等のレンカロハキシノン等のレンカン・カート等のアメテルカンが、ジオクチルフタレート等のエステル類にでは、ジメチルホルムアミド等のアミド類、アセトニトがあげられる。

本発明の殺虫・殺ダニ剤は、さらに補助剤として固着剤、増粘剤、安定剤等を含んでいてもよく、この種の補助剤としては、カゼイン、ゼラチン、アルギン酸、カルボキシメチルセルロース、アラビアゴム、ポリビニルアルコール等がある。

本発明の殺虫・殺ダニ剤は、そのまま使用しうる製剤 あるいは使用前に希釈を要する濃厚製剤であってもよ く、本発明の有効成分であるピリジン誘導体またはその 塩を0.1~99重量%、好ましくは0.5~80重量%含むも のであってもよい。例えば粉剤, 粒剤では、本発明の有効成分であるピリジン誘導体またはその塩を0.5~20重量%、また乳剤,水和剤では、5~50重量%含むのが適当である。

次に、各形態の製剤例を以下に示す。

① 50%乳剤の例

④ 2 %油剤の例

組 <u>成</u> 配合割合(重量部) 本発明の有効成分である化合物 5 0 キシレン 4 0 ポリオキシエチレンノニルフェニル エーテルとアルキルベンゼンスル ホン酸カルシウムとの混合物 10 上記の成分をよく攪拌・混合して乳剤とする。 ② 3 % 粉 剤 の 例 本発明の有効成分である化合物 クレー粉末 9 7 上記の成分をよく粉砕・混合して粉剤とする。 ③ 20%水和剤の例 本発明の有効成分である化合物 2 0 アニオン系界面活性剤 珪藻土 7 5 上記の成分をよく粉砕・混合して水和剤とする。

本発明の有効成分である化合物 2

ケロシン 98

上記の成分をよく混合して油剤とする。

⑤ 5%粒剤の例

本発明の有効成分である化合物

ベントナイト 53

タルク 40

リグニンスルホン酸カルシウム 2

上記成分をよく粉砕・混合し、水を加えてよく練り合わせた後、造粒し、乾燥して粒剤とする。

本発明の殺虫・殺ダニ剤の一般的使用量は、種々の因子、例えば対象害虫,その発生状況,天候,剤型,施用方法,施用場所,施用時期などにより異なるが、一般に粉剤,粒剤は10アール当たり製剤1~10kgとする。また、乳剤や水和剤のように最終的には液状で使用するものの場合には、一般に有効成分濃度が0.001 重量%以上となるように希釈して散布液を調製する。

本発明の殺虫・殺ダニ剤にさらに他の公知の殺虫剤、殺ダニ剤、昆虫ホルモン剤、殺菌剤、殺線虫剤、除草剤、植物生長調整剤、肥料等を混合することによって、さらに効果の優れた多目的組成物を作ることもでき、さらに相乗効果も期待できる。

混合しうる殺虫剤の具体例としては、ピレスロイド

類、例えばペルメトリン、フェンバレレート、エスフン、フェン・フロトリン、ビフェス等があいた。カーバックロブロトリン・カード、カーバックン・カーバックン・カーバックン・カーブ・カーバックで、アミトラズ・クロルスカーブ・ブロフェジン等があげる。

殺菌剤の具体例としては、カスガマイシン,ブラブートリック 3、フサライド、IBP、EDDP、トリックラゾール,ピロキロン,イソプロチオラン,バリダママンクタール,プロキシン,メプロニル,プロニルル,プロシメホン,ピテルルがカートリアジメホートリアジメホートリアジメホートリアジメホートリアジメホートリアジメホートリアジメホートリアジメホートリアジメホートリアジメホートリアジメホートリアジメホートリアジメホートリアンニール,ピアザチンキがあげられる。

[実施例]

次に、本発明を実施例および比較例によりさらに詳し、く説明する。

実施例1

200ml のフラスコ中にジイソプロピルアミン0.83g (8.26ミリモル) とテトラヒドロフラン15mlを入れ、 - 50℃に冷却した。これに窒素気流下にn-ブチルリチ ウム (15% n - ヘキサン溶液) 5.5ml (8.26ミリモル) を加え10分攪拌後、3-エチル-4-メチルピリジン 1.0 g (8.26ミリモル) のテトラヒドロフラン溶液を滴 下した。-50℃で30分攪拌した後、反応温度を徐々に上 げ、 - 10℃に30分保持した後、再び-50℃に冷却した。 これに、n-アミルブロマイド1.25g(8.26ミリモル)のテトラヒドロフラン溶液を滴下し、-50℃で30分攪拌 した後、室温に戻した。次に、水を加えテトラヒドロ フランを減圧下に留去し、酢酸エチルで抽出し、飽和食 塩水で洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減 圧下に溶媒を留去し、シリカゲルカラムクロマトグラ フィーで精製して目的とする3-エチルー4-n-ヘキ シルピリジン1.03g (収率65%)を得た。得られた物質 の構造式,収率,分析結果等を第1~2表に示す。

実施例2~29

実施例1において、第1表に示した所定量のピリジン体およびアルキルハライドを用いたこと以外は実施例1と同様の操作を行って化合物を得た。得られた化合物の構造式、収率、分析結果等を第1~2表に示す。

4 1

				关					
実施例		別科ルガイドの毎田畳	使用した	どが体の毎田	収量	坂楙	元	元素分析值*	(%)
No.	アルキルハライド	(g)	ピリジン体	V (K //)	(8)	(%)	炭素	米	窒素
	n-アンルブロッイド	1 95	3-エチル-4-	-	1	T C	81.30	11.65	7.05
-		1.20	メチルピリジン	o . ᠯ	1.03	C 0	(81.62)	(11.06)	(7.32)
6	2,4,4-トリメチル		**	*	1 79	UU	82.56	11.56	5.88
1	アミルブロマイド	•		"	1./0	3.0	(82.34)	(11.66)	(00.9)
···	1-ブロヘセンドセン	-		"	1 20	п 0	82.47	12.16	5.37
		0 • 4		~	70.1	000	(82.84)	(12.07)	(2.08)
	1-ブロムオクタデカ	9 75	*	H	1 11	E 1	83.81	12.54	3.65
۲	ゝ	۲۰۱۵	//	<i>(</i>	7 C · T		(83.57)	(12.68)	(3.75)
r.	エチルアイナダイド	c·	3,4 ージエチル	1	C.	-	81.16	10.22	8.62
)		7.0	ドリジン	1.1	0.33	4 T	(80.93)	(10.50)	(8.58)
9	0-ブチルブロマイド	<u> </u>		*	19 0	UV	82.09	10.54	7.38
) •		3	0.04	7 O	(81.62)	(11.06)	(7.32)
	n-アミルブロフィド	1 25	1	**	0 73	6 1	81.39	11.86	6.75
		•		"			(81.89)	(11.29)	(8.82)
α	n-ヘキシルアイオダ	3.6	*	<i>a</i> .	63	0.6	82.45	11.07	6.48
	7 17	00.1				£ 7	(82.13)	(11.49)	(6.38)
<u></u>	n-ノニルブロッイド		~	*	0 5.9	76	82.68	12.21	5.10
>		-		"		1 7 7	(82.69)	(11.95)	(2.38)
			4 1				89 98	11 60	5 A1
0	エチルアイオダイド	- 	(1,0,0,0,0 /) トランチョン	1.92	0.43	20	•	•	•
			シーグ・	· <u>-</u>			(82.69)	(11.95)	(5.36)

第 1 表

*

第 1 表 (続き)

実施例	使用した	邓特顺利	使用した	凹沙体	収量	坂	il.	元素分析值 *	(%)
No.	アルキルハライド	の1次用車 (8)	ピリジン体	の改用 量 (8)	(8)	(%)	派素	水素	路米
•	トマロアルプロアイ	0	3-メチル-4-(1,3,5,5-テト	1 0.9	1 73	7.6	89.96	12.04	4.99
-4 -4	<u>~</u>			76.1		2	(82.84)	(12.07)	(2.08)
	イソプロピルアイオ	•			5	Ľ	83.10	11.94	4.96
ZT	ダイド	T. 4	<i>((</i>	<i>"</i>	08.0	33	(82.84)	(12.07)	(2.08)
5					•	c c	82.92	12.49	4.59
<u>ا</u>	L-ブルグノコンイト 	c7.1		<i>"</i>	cn·7	70	(83.10)	(12.29)	(4.61)
-	4,4-ジメチルアミル		3-エチル-4-		_	3 0	82.41	11.16	6.43
- 1	ブロマイド	G • 1	メチルピリジン	n•T	0.47	0.7	(82.13)	(11.49)	(6.38)
	3,3-ジメチルアミル				ย	0.0	82.45	11.02	6.53
C T	ブロマイド	c	*	*	0.03	90 90	(82.13)	(11.49)	(6.38)
, ,	4-メチルアミルブロ			•	1. 0.11	CO	82.05	11.24	6.71
0 T	マイド	1.30	"	<i>"</i>	70.1	n R	(81.89)	(11.29)	(6.82)
-	1-ブロモー3,3 -			2	00	F 13	82.63	11.46	5.91
<i>,</i>	ジメチルヘキサン	7 · D		//	0.03	3 /	(82.34)	(11.66)	(0.00)
0	2-エチルヘキシル	- -		•	-		82.45	11.62	5.93
01	ブロマイド	0.1		<i>"</i>	1.11	10	(82.34)	(11.66)	(0.00)
1.0	1-ブロモー3,5,5 -	1 7		1	1 99	<u>.</u>	82.35	12.07	5.57
ß T	トリメチルヘキサン	l.,		//	1.00		(82.53)	(11.81)	(2.66)
0 6	"	*	3,4 ージエチル	1	0	c	82.49	12.31	5.20
0.7		`	ア・シジン		0	r 7	(82.69)	(11.95)	(5.36)

.

ক্ত

₹

(統を)
業

紙

実施例 使用した の使用品 使用した (8) 使用した (8) 使用した (8) (8) (9) (8) </th <th></th> <th></th> <th></th> <th>75 1 45</th> <th>しない記し</th> <th></th> <th></th> <th></th> <th></th> <th></th>				75 1 45	しない記し					
0. アルキルハライド (8) (8) (8) (8) (8) (8) (8) (8) (8) (8)	実施例		邓科邓乔	使用した	EJ沙体 A 体田	収量	長	元	元素分析值 *	(%)
1 1-ブロモー4.6 - 1.7 3-エチルー4 1.0 1.06 52 1 ジメチルヘブタン 1.7 メチルビリジン 1.0 1.06 52 1 1・ブロモー4.6.8 - 2.06	No.	アルキルハライド	(8)	ピリジン体	シ (g)	(8)	<u>@</u>		 	验素
1 ジメチルヘブタン 1.1 メチルビリジン 1.00 32 1 1 1 1 1 59 1 1 1 1 1 1 59 1 1 1 1 1 1	9.1	_	1 7	-エチル-4	1	1 0 6	6.0		11.84	5.76
2	17	ジメチルヘプタン		メチルピリジン	1.0	1.00	7 C	(82.53)	(11.81)	(2.66)
1.14 トリメチルノナン	00	1-ブロモー4,6,8 -	906	~	~	1 7 1	0 2	•	12.46	4.92
3 1-プロモー2ーシクロ 1.46 n n 1.54 86 4 ハキシルエタン 1.6 n n 1.62 85 5 1-ブロモー3ーシクロ 1.7 n n 1.15 87 5 イキシルブロバン 1.4 n n 0.74 35 6 ゲラニルクロライド 1.8 n n 0.36 17 7 イド n n 0.69 38 1-ブロモー3ーメトキ 1.5 n n 0.05 14 1-ブロモー3ーメトキ 1.5 n n 0.26 14	77	トリメチルノナン	00.7		"	1.41	F)	(82.98)	(12.19)	(4.84)
1-ブロモー2ーシクロ 1.6	93		7 7	~	*	1 0 4	3 0	82.59	10.90	6.51
1.6	٠ ٦	ペンチルエタン	1.40		<i>*</i>	1.34	00	(82.89)	(10.67)	(6.44)
1.00 1.10 1.10 0.00 1.10 0.00 1.10 0.00 1.10 0.00 1.10 0.00 1.10 0.10	76	1-ブロモ-2-シクロ	<u></u>	**	*	1 6.9	0	ധ	10.70	5.98
1-ブロモー3ーシクロ 1.1 " 1.15 57 ホキシルプロバン 1.4 " 0.74 35 ジトロネリルブロマ 1.8 " 0.36 17 1-ブロモー2ーイソ 1.36 " 0.69 38 1-ブロモー3ーメトキ 1.5 " 0.26 14 シー3ーメチルブタン 1.5 " 0.26 14	1-7	ヘキシルエタン	O • T		"	70.1	60	(83.06)	(10.89)	(6.05)
() <	95			***	**		7.7	83.16	11.24	5.60
がラニルクロライド 1.4 n n 0.74 35 83. シトロネリルブロマ 1.8 n n 0.36 17 82. イド 1-ブロモー2ーイン 1.36 n n 0.69 38 75. 1-ブロモー3ーメトキ 1.5 n n 0.26 14 75. シ-3ーメチルブタン 1.5 n n 0.26 14 75.	0.7	ヘキシルプロバン	7.7	,	~	→	3/	(83.20)	(11.09)	(5.71)
シトロネリルブロマ 1.8 " " 82. イド " 0.36 17 82. 1-ブロモー2ーイン 1.36 " " 0.69 38 75. ブチルオキシエタン 1.5 " " 0.69 38 (75. 1-ブロモー3ーメトキ 1.5 " " 0.26 14 75. シー3ーメチルブタン 1.5 " " 0.26 14 (75.	96		_	**	2	72 0	36	83.84	10.87	5.29
シトロネリルブロマ 1.8 n n 0.36 17 1-ブロモー2ーイン ブチルオキシエタン ブチルオキシエタン リーブロモー3ーメトキ シー3ーメチルブタン 1.5 n n 0.69 38 1-ブロモー3ーメトキ シー3ーメチルブタン 1.5 n n 0.26 14	0 4		- 1		*	7	ر ت	•	(10.57)	(2.44)
$4 \not F$ 1.00 $1.$	7.6	シトロネリルブロマ		•	"		17	82.94	11.50	5.56
1- $7 $ 0.69 1.36 n $1- $ $1-$	17	イド			//		11	(83.33)	(11.27)	(5.40)
ブチルオキシエタン 1.5 1.5 1.5 1.5 1.5 カーメチルブタン 1.5 1.5 1.5 1.4 75	28		3.6	*	*	0 8 0	86	75.69	10.20	6.52
1-ブロモ-3-メトキ 1.5 " 0.26 14 75. シ-3-メチルブタン 1.5 (75.	0.7	ブチルオキシエタン	00.		`	0.03	00	(75.97)	(10.47)	(6.33)
シー3ーメチルブタン *** (75.	9.0	1-ブロモ-3-メトキ	LE	*	=	96 U	1 1	75.80	10.19	6.31
	7		•		*	0.2.0	1.4	(75.97)	(10.47)	(6.33)

* 括弧内の数値は計算値を示す。

(続き)
表
7
紙

;			第 2 表	(続き)	
実施例	構造式	化学式	化合物名	赤外線 *1 吸収スヘクトル (cm ⁻¹)	プロトン核磁気共鳴スペクトル ^{*2} (ppm)
-	C ₅ H _{1,1}	C14H23N	2- (3-エチル-4- ピリジル) ーヘブ タン	2890~3000 1604,1500	0.85 (3H, t), 1.0~1.75 (14H, m), 2.67 (2H, q), 2.96 (1H, q), 7.08 (1H, d), 8.35 (1H, s), 8.37 (1H, d)
ω	Cell13	CısHzsN	2- (3-エチル-4- ピリジル) ーオク タン	2880~3000 1601,1498	0.86 (3H, t), 1.0~1.8 (16H, m), 2.67 (2H, q), 2,96 (1H, q), 7.08 (1H, d), 8.35 (1H, s), 8.37 (1H, d)
6	69 II 19	C18H31N	2- (3-エチル-4- ピリジル) ーウン デカン	2860~3000 1598,1492	0.87 (3H, t), 1.0~1.75 (22H, m), 2.67 (2H, q), 2.96 (1H, q), 7.08 (1H, d), 8.35 (1H, s), 8.37 (1H, d)
10	n-Pr	C18H31N	2-(3-n-プロピル -4-ピリジル) - 4,6,6-トリメチル ヘプタン	2900~3000 1603,1480	0.82(9H,s),0.88(3H,t),0.9~1.8 (13H,m),2.4~2.75(2H,m),3.04(1H,q), 7.09(1H,d),8.33(1H,d),8.35(1H,d)
11	n-Bu X	C ₁₉ H ₃₃ N	2-(3-n-ブチルー 4-ビリジル) ー 4,6,6-トリメチル ヘプタン	2870~3000 1598,1465	0.83 (9H, s), 0.88 (3H, t), 0.9 \sim 1.8 (15fl, m), 2.64 (2H, t), 3.03 (1H, q), 7.09 (1H, d), 8.32 (1H, s), 8.35 (1H, d)
12	i-Bu	C17H33N	2-(3-iso-ブチル -4-ピリジル)- 4,6,6-トリメチル ヘプタン	2890~3000 1603,1480	0.83 (9H,s), 0.86 (6H,d), 0.9 \sim 2.0 (12H,m), 2.52 (2H,t), 3.02 (1H,q), 7.10 (1H,d), 8.29 (1H,s), 8.36 (1H,d)

*

<u>*</u>

(m d d) 8. .22 (3H, t) $0.75 \sim 1.1$ (6H, m), 1.24 (3H, t), 1.1 ~ 1.7 7.04 (1H, d), 8.22 (1H, d), 8.35 (1H, s) S $\sim 1.75 \, (8 \, \mathrm{H} \, , \mathrm{m})$, 2.52 (2 H, q) , 2.65 (2 H, q) (13H, m), 2.45 \sim 2.8 (4H, m), 7.04 (1H, d)(19H, m), 2.65 (2H, t), 3.03 (1H, q) $1.0 \sim 1.8 (6H, m), 2.45 \sim 2.8 (4H, m)$ 0.83 (6H,s), 0.87 (3H,t), 1.23 (3H,t) ,8.35 (1H ,8.36 (1H (6H, m), 2.66 (4H, q), 7.03 (1H 1 0.88 (6H, d), 1.23 (3H, t), 1.1 (6 H, m), 2.65 (4 H, q), 7.03 (1 H 0.79 (3H,t),0.82 (6H,s),1 .88 (3H, t) , t) ,8.35 (111,s) ン核磁気共鳴 ,8.32 (1H,s) 7.05 (1H, d), 8.33 (1H, d) ,1.23 (3Н ,8.35 (1H 8.32 (111, d), 8.36 (111, s) 0, 0.88 (9H,s) (8 H; s) .32 (1H, d) 8.23 (1H, d) 7.09 (111, d) 口 . 83 ブ ∞ $2890 \sim 3060$ 1600,1495 (cm^{-1}) $2890 \sim 3000$ $2890 \sim 3000$ 赤外線 *1 吸収スヘラトル $2890 \sim 3000$ 2900~3020 $2880 \sim 3000$ 1600,1486 1606,1480 1602,1500 1608,1502 1600,1485 (統を) ジラー 8,6-トリメチル ナジ ジメチルヘキシ # エチルー4-(5,5 3-エチル-4-(3-エ エチル-4-(4,4 チルヘキシル) 3-エチル-4-(4,4 表 名 アンジン 3-エチル-4-(5 ジメチルヘブ チルヘプチル) ピリジン アリジン # ジメチアへ 2 パンジン ブタン 紙 右 $\stackrel{{}_\sim}{\sim}$ 七 C21H37N CisH25N CisHzsN C16H27N 徘 右 村 追 n-He 華 実施例 13 15 16 18

(統8)
柴
7
無

			第 2 表	(続き)	
実施例	横 造 式	化学式	化合物名	赤外線 *1 吸収スペクトル (cm ⁻¹)	プロトン核磁気共鳴スペクトル ^{*2} (ppm)
19		C17H29N	3-エチル-4-(4,6,6,6,6) 6-トリメチルヘブ チル) -ピリジン	2880~3000 1585,1467	0.89 (9H,s), 0.92 (3H,d), 1.23 (3H,t), 1.0 \sim 1.8 (7H,m), 2.45 \sim 2.8 (4H,m), 7.04 (1H,d), 8.33 (1H,d), 8.35 (1H,s)
20	X	C18H31N	2-(3-エチル-4- ピリジル)-5,7,7- トリメチルオクタ ン	2870~3000 1590,1464	0.85 (9H, m), 0.88 (3H, d), 1.0 ~1.8 (13H, m), 2.5 ~3.1 (3H, m), 7.08 (1H, d), 8.35 (1H, s), 8.37 (1H, d)
2.1	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	C17 H29N	3-エチル-4- (5,7 -ジメチルオクチル) -ピリジン	2890~3000 1601,1497	0.84 (6H, d), 0.87 (3H, d), 1.23 (3H, t), 1.0 ~1.8 (10H, m), 2.62 (2H, t), 2.66 (2H, q), 7.04 (1H, d), 8.32 (1H, d), 8.35 (1H, s)
22		C20H35N	3 ーエチメー4ー (5,7,9ートリメチ ルデカニル) ーピ リジン	2880~3000 1600,1495	0.7 ~1.8 (28H,m), 2.62 (2H,t), 2.66 (2H,q), 7.04 (1H,d),8.32 (1H,d), 8.35 (1H,s)
23		CısHzaN	3-エチル-4-(3-ジ クロペンチルプロ ピル) ーピリジン	2900~3100 1610,1504	1.23 (3H, t), 0.8~1.9 (13H, m), 2.61 (2H, t), 2.65 (2H, q), 7.03 (1H, d), 8.33 (1H, d), 8.35 (1H, s)
24		CrellzsN	3-エチル-4-(3-シ クロヘキシルプロ ピル) ーピリジン	2860~3000 1606,1495	$0.7 \sim 1.9 (15 \text{H,m}), 1.22 (3 \text{H,t}), 2.45 \sim$ $2.8 (4 \text{H,m}), 7.03 (1 \text{H,d}), 8.32 (1 \text{H,d}),$ $8.35 (1 \text{H,s})$

*

3

			第 2 表	(%%)	
実施例	横 造 式	化学式	化合物名	赤外線 *1 吸収スペケハ (cm ⁻¹)	プロトン核磁気共鳴スペクトル ^{*2} (ppm)
25		C17H27N	3-エチル-4-(4-シ クロヘキシルブチ ル) ーピリジン	2860~3000 1600,1497	$0.7 \sim 1.8 (17H,m)$, $1.23 (3H,t)$, $2.61 (3H,t)$, $2.67 (2H,q)$, $7.02 (1H,d)$, $8.32 (1H,d)$, $8.36 (1H,s)$
26		C18H27N	(E)-3-エチル-4- (4,8-ジメチルー 3,7-ノナジエニ ル)-ピリジン	2900~3060 1602,1498	1.21(3H,t),1.5~1.8(9H,m),1.9~2.9 (10H,m),5.09(2H,br t),6.97(1H,d), 8.20(1H,d),8.25(1H,s)
27		CısH29N	3-エチル-4-(4,8- ジメチル-7-ノナ エニル)-ピリジン	2890~3000 1604,1500	0.88 (3H, d), 1.23 (3H, t), 1.60 (3H, s), 1.69 (3H, s), 1.0 \sim 2.8 (13H, m), 5.10 (1H, br t), 7.04 (1H, d), 8.32 (1H, d), 8.35 (1H, s)
28		C14H23N0	3-エチル-4-(3-イ ソブチルオキシブ ロピル)-ピリジン	2820~3000 1606,1497	0.92 (6H, d), 1.23 (3H, t), 1.6 \sim 2.1 (3H, m), 2.68 (2H, q), 2.72 (2H, t), 3.18 (2H, d), 3.44 (2H, t), 7.06 (1H, d), 8.33 (1H, d), 8.36 (1H, s)
29		G14H23N0	3-エチル-4-(4-メ トキシ-4-メチル ペンチル) -ピリ ジン	2840~3000 1600,1496	1.14 (6H,s), 1.23 (3H,t), 1.5 \sim 1.7 (4H,m), 2.66 (4H,q), 3.15 (3H,s), 7.06 (1H,d), 8.33 (1H,d), 8.36 (1H,s)

*1 臭化カリウム錠剤法による。 *2 内部標準:テトラメチルシラン

<u>\$</u>

≩

4 9

実施例30~108

実施例1において、第3~4表に示したピリジン体およびアルキルハライドを用いたこと以外は実施例1と同様の操作を行って化合物を得た。得られた化合物の構造式、収率等を第3~4表に示す。

	化合物名	1-(3-エチルー4-ピリジル)-3-イソブチルー4-メチルヘキサン	1- (3- エチル-4- ピリジル) -3-n-ブチルヘプタン	2-(3-エチル-4-ピリジル)-6,6-ジメチルヘブタン	1- (3-エチル-4-ピリジル)-4-エチルヘプタン	1-(3-エチル-4ーピリジル) ーペンタデカン	5-(4,4-ジメチルペンチル -5,6,7,8-テトラヒドロイ ソキノリン
3 表	構 造 式					C15H31	
第 3	収率 (%)	84.8	81.6	20.8	82.6	83.5	
	使用した ピリジン体	3-エチル-4-メチルピリジン	"	3,4-ジエチルビリジン	3-エチル-4ーメチルピリジン	<i>"</i>	5,6,7,8-テトラ ヒドロイソキノ リン
	使用した アルキルハライド	2-イソブチル-4ーメチルペンチルブロマイド	2-n-ブチルーヘキシルブロマイド	4,4-ジメチルベンチルブロマイド	4-エチルーヘキシルブロマイド	テトラデカニルブロマイド	4,4-ジメチルペンチルブロマイド
	実施例	30	31	32	33	34	3 5

3

C.

第 3 表 (続き)	ハライド ピリジン体 (%) 構 造 式 化 合 物 名	5,6,7,8-テトラ $ 21.9 $ $ 5-n-ベンチル-5,6,7,8 7-7-7-10 1-10-10-10 1-10-10 1-10-10 1-10 $	ルブロマイ $3-エチル-4-メ$ 115 115 115 115 115 115 115 115	ルブロマイ " 24.2 $1-(3-エチル-4-ビリジ) $	ブロマイド	ルベンチル n 8.0 $+$ $+$ $+$ $+$ $+$ $+$ $+$ $+$ $+$ $+$	n n n n n n n n n n
	+	***		2-ペンチニルブロマイド	3-ブテニルブロマイド	3,4-ジメチルペンチル ブロマイド	3,4-ジメチルヘキシル ブロマイド
	実施例	36	3.7	38	G. C.	40	41

1%+ x

	化合物名	1-(3-エチル-4-ピリジル)-6,8,8-トリメチルノナン	1-(3-エチル-4-ピリジル)-7-メチルオクタン	1-(3-エチルー4-メチル -4-ピリジル)-4,6,6-トリ メチルヘプタン	2-(3-エチル-4-ピリジル)-4-シクロヘキシルブタン	1-(3-エチル-4-ピリジ ル)-3-(2-ノルボニル) - プロバン	1-(3-エチル-4-ピリジル)-3-(1-アダマンチル) -プロパン
表 (続き)	構 造 式						
第 3	坂 (%)	71.3	50.1	10.4	44.6	51.0	85.2
	使用した ピリジン体	3-エチル-4ーメチルピリジン	<i>((</i>	3.4-ジメチルー 5-エチルピリジ ン	3,4-ジエチルピリジン	3-エチル-4-メ チルピリジン	"
	使用した アルキルハライド	5,7,7-トリメチルオクテニルブロマイド	6-メチルヘプチルブロマイド	3,5,5-トリメチルヘキシルブロマイド	2-シクロヘキシルエチルブロマイド	2-(2-ノルボルニル) -エチルブロマイド	2-(1-アダマンチル) -エチルブロマイド
	実施例	42	43	44	45	46	47

3

A

(統を)
表
ന
無

		△					
	化合物名	1- (3- エチル-4- ピリジル)-3- (2-t-ブチルシクロヘキシル)-プロバン	1- (3-エチル-4-ピリジル)-3-(3,3,5-トリメチルシクロヘキシル)-プロバン	1-(3-エチル-4-ピリジル)-3-(4-n-ブチルシクロヘキシル)-プロバン	1 - (3-エチル-4ーピリジル -3- (4-n-ペンチルー1-シク ロヘキセニル)-プロバン	1-(3-エチル-4-ピリジル)-3-シクロヘプチルプロバン	1- (3-エチル-4-ピリジル)-4- (4-t-ブチルシクロヘキシル)-ブタン
表 (続き)	構 造 式			C ₄ II ₉	Callin		
账	表 (%)	53.4	52.6	84.1	26.6	16.8	59.0
	使用したア・リジン体	3-エチル-4ーメチルピリジンチルピリジン	"	"	"	N	
	使用した アルキルハライド	2-(2-tーブチルシクロ ヘキシル) ーエチルブ ロマイド	2-(3,3,5-トリメチルシクロヘキシル)-エチルルブロマイド	2-(4-nーブチルシクロ ヘキシル)-エチルブロ マイド	2-(4-n-ペンチル-1-シクロヘキセニル) - エチルブロマイド	2-シクロヘプチルエチルブロマイド	3- (4-tーブチルシクロ ヘキシル)-プロビルブ ロマイド
	実施例	48	49	50	51	52	53

5 4

	化合物名	1-(3-エチルー4-ピリジル)-4-シクロヘキシルペンタン	(E)-1-(3-エチルー4-ピリ ジル)-4-シクロヘキシルー 3-ブテン	1-(3-エチルー4-ピリジル)-3-シクロペンチルブタン	1- (3- エチルー 4-ピリジル)-3-シクロオクチルプロパン	1- (3- エチルー 4-ピリジル)-4-シクロブチルブタン	1-(3-エチルー4-ピリジ ル)-3-{2-(1,2,3,4,ーテト ラヒドロナフチル)}ープロ パン
表 (続き)	構 造 式						
第 3	坂 (%)	17.4	31.0	9 . 9	22.2	64.0	100.0
2.41	使用した ピリジン体	3-エチルー4-メチルピリジン	~	<i>((</i>	"	<i>"</i>	n
	使用した アルキルハライド	3-シクロヘキシルブチルブロアイド	3-シクロヘキシルー2-プロペニルブロマイド	2-シクロペンチルプロピルブロマイド	2-シクロオクチルエチルブロマイド	3-シクロブチルプロピルブロアルブロア	2-(2-(1,2,3,4-テトラ ヒドロナフチル)}ーエ チルブロマイド
	実施例	54	52	5	57	ဆ	59

3:

*

₹

	化合物名	1- (3- エチルー4-ピリジル)-4,7-ジメチルオクタン	1- (3- エチルー 4-ピリジル)-4,5-ジメチルオクタン	1- (3- エチルー 4-ビリジル)-4,4-ジエチルヘキサン	1-(3-エチルー4-ピリジル)-4,5,5-トリメチルヘキサン	(E)-1-(3-エチルー4-ピリ ジル)-6,6-ジメチルー4- ヘプテン	1- (3- エチルー4-ピリジル)-5,6-ジメチルオクタン
表 (続き)	構 造 式						
第 3	収率 (%)	56.1	76.0	14.6	51.0	13.0	21.2
	使用した ピリジン体	3-エチルー4-メチルピリジン	<i>((</i>	"	<i>(</i> -	~	"
	使用した アルキルハライド	3,6-ジメチルヘプチルブロマイド	3,4-ジメチルヘプチル ブロマイド	3,3-ジエチルベンチルブロマイド	3,4,4-トリメチルベンチルブロマイド	5,5-ジメチルー3-ヘキセニルブロマイド	4,5-ジメチルヘプチルブロマイド
	実施例	0 9	6.1	6.2	63	64	65

_ 4- C シンケノ-4, 0, 0- トリメチルヘプタン
*
C ₄ II ₉
>
ドリジン
シルブロマイド

	化合物名	1- (3- エチルー4-ピリジル) -4-エチルヘプタン	1-(3-エチルー4-ピリジル)-5-エチルー3-メチルヘプタン	1-(3-エチルー4-ピリジル)-5,7,7-トリメチルオクタン	1- (3-エチルー5-i-プロピルー4-ピリジル) -4,6,6-トリメチルヘプタン	1- (3-エチルー4-ピリジル)-4-エチルー3-ヘキセン	1- (3 – エチルー 5-メチル - 4-ピリジル) - 4-シクロ ヘキシルペンタン
表 (続き)	構 造 式			NO	XOXXXX		
第 3	坂 (%)	78.2	55.2	56.7	23.0	53.7	49.5
	使用した ピリジン体	3-エチルー4-メチルピリジン	"	<i>((</i>	3-エチルー4-メ チルー5-1-プロ ピルピリジン	3-エチルー4-メチルピリジン	3,4-ジメチルー 5-エチルピリジン
	使用した アルキルハライド	3-エチルヘキシルブロマイド	4-エチルー2-メチルヘキシルブロマイド	4,6,6-トリメチルヘプチルブチルブ	3,5,5-トリメチルヘキシルブロマイド	3-エチルー2-ペンテニルブロマイド	3-シクロヘキシルブチルブロマイド
	実施例	7.2	7.3	7.4	75	9 /	7.7

ന

実施例 2-(2-7) 79 2-シジ 79 2-シジ ルブで	使用した	佐田! た			
	アルキルハライド	E シ C ジ	景(%)	構 造 式	化合物名
	2-(2-ノルボルニル) -エチルブロマイド	3,4-ジメチルー5-エチルピリジン	24.4		1-(3-エチルー5-メチルー 4-ピリジル)-3-(2-ノルボ ニル)-プロパン
	2-シクロデカニルエチルブロマイド	3-エチルー4-メチルピリジン	85.2		1-(3-エチルー4-ピリジル)-3-シクロデカニルプロバン
80 2-シクチェルン	2-シクロドデカニルエチルブロマイド	"	87.2		1-(3-エチルー4-ピリジル)-3-シクロドデカニルプロパン
81 2-ボルニマイド	2-ボルニルエチルブロマイド	<i>"</i>	84.5		1-(3-エチルー4-ピリジル)-3-ボルニルプロバン
2-(2- 82 タレニ マイド	2-(2ーデカヒドロナフタレニル)-エチルブロマイド	"	61.1		1-(3-エチルー4-ピリジル)-3-(2-デカヒドロナフタレニル)-プロパン
2-(9-(ビ 83 - / ニル ロマイド	2- (9- (ビシクロ[3,3,1] - ノニル)) - エチルブ ロマイド	<i>"</i>	88.9		1- (3-エチルー4-ビリジル)-3- [9- (ビシクロ[3,3,1] - ノニル}-プロパン

£

	化合物名	1-(3-エチルー4-ピリジ ル)-4-(3,3,5-トリメチル シクロヘキシル)-ブタン	1- (3- エチル-4- ピリジル)-4-シクロヘプチルブタン	1- (3- エチル-4- ピリジル)-5-シクロヘプチルペンタン	1- (3-エチル-4-ピリジルル) -6-メチルー5-ヘプテン	1-(3-エチルー4-ピリジル)-3-n-ヘキシルオキシプロバン
表 (続き)	構造式					Ce H 130
新 3	点像 (%)	28.5	93.7	90.4	27.0	34.0
	使用した ピリジン体	3-エチルー4-メチピリジン)) (())	"
	使用した アルキルハライド	3-(3,3,5-トリメチル シクロヘキシル)-プロ ピルブロマイド	3-シクロヘプチルプロピルブロマイド	4-シクロヘプチルブチルブチルブケルブケルブロマイド	5-メチルー4-ヘキセニルブロマイド	2-n-ヘキシルオキシエチルブロマイド
	実施例	84	85	8 6	8.7	88

(続き)
粜
ന
紙

₫

(続き)
表
က
無

			第 3	表 (硫き)	
実施例	使用した アルキルハライド	使用した ピリジン体	収率 (%)	構 选 式	化合物名
95	3-(3,5,5-トリメチル ヘキシルオキシ)-プロ ピルブロマイド	3-エチルー4-メ チピリジン	17.7		1-(3-エチルー4-ピリジ ル)-4-(3,5,5-トリメチル ヘキシルオキシ)-ブタン
96	3-メチルー5-(2,2ージ クロルー3,3-ジメチル シクロプロピル)-ペン チルブロマイド	"	11.0	Ce ce	1-(3-エチルー4-ピリジル)-4-メチルー6-(2,2-ジケロルー3,3-ジメチルシクロプロドル)-ヘキサン
9.7	3-(2-テトラヒドロピ ラニル)-プロピルブロマイド		27.1		1-(3-エチルー4-ピリジル)-4-(2-テトラヒドロピラニル)-ブタン
98	2-(2-n-ヘキシルオキ シエチルオキシ)-エチ ルブロマイド	<i>((</i>	71.9	CeH130	1-(3-エチルー4-ピリジル)-3-(2-n-ヘキシルオキシエチルオキシ)-プロバン
66	2-エチルオキシエチルブロマイド))	10.0		1- (3-エチル-4-ビリジル)-3-エチルオキシプロバン
100	1-ブチルブロマイド	1-(3-エチルー 4-ピリジル)-3- t-ブチルオキシ プロパン	38.7		2-メチルー4- (3-エチルー 4-ビリジル)-6-t-ブチル オキシヘキサン

*

ピリジル)-3-iso-ブチルオキ チア ジラー - 4-アリジラ)-3-iso-プロピルオキシブロバ ブチルオキシエチル クロプロピル)-エタ クロラー3,3-ジ ×-I-ー5-メチル プロピル)ープロバ 名 エチルー作ピリ ロア 製 3 $\langle \Box$ チア チャ -3-(2,2-ジク ブタ ーエチル -2-(2,2-3)シブロバン 右 H H 4-(2-t-オキシ) チラシ 口 1 - (3 -シケ シ 廿 造 CR 80 (続き) 華 表 n 录(%) 10.5 17.2 69.07. 號 32 89 メチルピリジン 3,4-ジメチル -5-エチルビ ン体 3-エチルー4-使用したアッシッグ リジン = ~ 2-i-ブチルオキシエチ メチルシクロプロピル 2-(2,2-ジクロルー1-ル)-エチルブロマイド 2,2-ジクロルー3,3-ジ メチルシクロプロピル シエチルオキシ)-プロ 3-(2-tーブチルオキシ 2-i-プロピルオキシエ 使用した アルキルハライド メチルブロマイド ピルブロマイド チルブロマイド ルブロマイド 実施例 101 102 103 104 105

第 3 表 (続き)	した 収率 構造式 化合物名 ジン体(%) (%)	チルー4- n 38.6 n	$\frac{22.8}{}$ $\frac{1-(3-x+n-4-t') \circ n}{}$ $\frac{3-550 \wedge 7+n++ \circ 70}{}$ $\frac{3-550 \wedge 7+n++ \circ 70}{}$	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$
光	ン 条	38.	•	•
	使用した アルキルハライド	2-(2-ノルボニルオキシ)-エチルブロマイド	2-シクロヘラ。チルオキシエチルブロマイド	2-シクロペンチルオキシエチルブロマイド
	実施例	106	107	108

--

6 4

第 4 表

実施例	赤外線吸収*1 スペクトル (cm ⁻¹)	プロトン核磁気共鳴スペクトル*2
3 0	2880~3060, 1600, 1495	(ppm) 0.89(12H,d), 1.24(3H,t), 1.0~1.9 (9H,m), 2.45~2.8(4H,m), 7.03(1H,d), 8.32(1H,d), 8.35(1H,s)
3 1	2890~3080, 1608, 1500	0.90(6H,t), 1.24(3H,t), 1.0 ~1.7 (15H,m), 2.4~2.8(4H,m), 7.03(1H,d), 8.32(1H,d), 8.35(1H,s)
3 2	2890~3090, 1602, 1480	0.82(9H,s), 1.20(3H,d), 1.22(3H,t), 1.0 ~1.7(6H,m), 2.68(2H,q), 2.98 (1H,q), 7.08 (1H,d), 8.35(1H,s), 8.37(1H,d)
3 3	2900~2990, 1475	0.84(6H,t), 1.23(3H,t), 1.1 ~1.8 (11H,m), 2.5~2.8(4H,m), 7.04(1H,d), 8.32(1H,d), 8.35(1H,s)
3 4	2870~2940, 1603, 1500	0.88(3H,t), 1.2 ~1.8(29H,m), 2.5 ~ 2.8(4H,m), 7.05(1H,d), 8.33(1H,d), 8.35(1H,s)
3 5	2880~3070, 1598, 1477	0.89 (9H,s), 1.1 ~2.0 (10H,m), 2.6 ~ 2.85 (3H,m), 7.06 (1H,d), 8.28 (1H,s), 8.29 (1H,d)
36	2880~3080, 1600, 1497	0.90(3H,t), 1.1 ~2.0(12H,m), 2.71 (3H,brs), 7.05(1H,d), 8.28(1H,s), 8.29(1H,d)
37	2900~3080, 1608, 1506	1.24(3H,t), 1.80(3H,s),1.5~1.9 (2H,m), 2.1 ~2.4(2H,m), 2.5~2.9 (4H,m), 7.06(1H,d), 8.33(1H,d), 8.36(1H,s)
38	2900~3000, 1606, 1502	1.09(3H,t), 1.24(3H,t),2.0 \sim 2.3(2H,m), 2.3 \sim 2.6(2H,m), 2.6 \sim 2.9(4H,m), 7.10(1H,d), 8.35(1H,d), 8.38(1H,d)

*

*

*

*

第 4 表 (続き)

実施例	赤外線吸収*1 スペクトル	プロトン核磁気共鳴スペクトル*2
	(cm ⁻¹)	(ppm)
39	2900~3100, 1652, 1604, 1501	1.23 (3H,t), 1.5 \sim 1.9 (2H,m), 2.0 \sim 2.35 (2H,m), 2.5 \sim 2.85 (4H,m), 4.9 \sim 5.2 (2H,m), 5.6 \sim 6.1 (1H,m), 7.05 (1H,d),8.33 (1H,d), 8.36 (1H,s)
40	2900~2980, 1602, 1500	0.80 (6H,d), 0.87 (3H,d), 1.23 (3H,t), 1.0 \sim 1.8 (6H,m), 2.5 \sim 2.8 (4H,m), 7.05 (1H,d), 8.33 (1H,d), 8.37 (1H,s)
41	2890~3060, 1600, 1497	0.77 (3H,d), 0.83 (3H,d), 0.88 (3H,t), 1.23 (3H,t), 1.0 ~1.8 (8H,m), 2.5~ 2.8 (4H,m), 7.05 (1H,d), 8.33 (1H,d), 8.36 (1H,s)
42	2890~3070, 1601, 1475	$0.88(9H,s)$, $0.90(3H,d)$, $1.23(3H,t)$, $1.0 \sim 1.8(11H,m)$, $2.5 \sim 2.8(4H,m)$, $7.04(1H,d)$, $8.32(1H,d)$, $8.35(1H,s)$
43	2880~3080, 1603, 1500	0.86(6H,d), 1.23(3H,t), 1.1 ~1.8 (11H,m), 2.5~2.8(4H,m), 7.04(1H,d), 8.32(1H,d), 8.35(1H,s)
44	2900~3000, 1601, 1486	0.89 (9H,s), 0.90 (3H,d), 1.23 (3H,t), 1.0 ~1.6 (7H,m), 2.27 (3H,s), 2.4~ 2.8 (4H,m), 8.18 (1H,s), 8.22 (1H,s)
45	2880~3110, 1603, 1500	1.19(3H,t), 1.21(3H,d), 1.4 ~1.8 (15H,m), 2.69(2H,q), 2.8~3.2(1H,m), 7.17(1H,d), 8.32(1H,d), 8.33(1H,s)
46	2860~3050, 1596, 1492	1.23(3H,t), 0.9 ~2.3(15H,m), 2.5 ~ 2.8(4H,m), 7.04(1H,d), 8.32(1H,d), 8.35(1H,s)
47	2860~3070, 1602, 1500	1.23(3H,t), 1.3 ~2.1(19H,m), 2.45~ 2.8(4H,m), 7.04(1H,d), 8.32(1H,d), 8.35(1H,s)

6 6

第 4 表 (続き)

		オーマ (心にさ)
実施例	赤外線吸収*1 スペクトル	プロトン核磁気共鳴スペクトル*2
	(cm ⁻¹)	(ppm)
48	2880~2950, 1600, 1468	0.89(9H,s), 1.23(3H,t), 1.1 ~1.8 (14H,m), 2.5~3.8(4H,m), 7.06(1H,d), 8.33(1H,d), 8.36(1H,s)
49	2870~2980, 1605, 1502	0.90 (6H,s), 0.94 (3H,d), 1.14 (3H,t), 1.1 \sim 1.9 (12H,m), 7.04 (1H,d), 8.32 (1H,d), 8.35 (1H,s)
50	2860~2970, 1598, 1496	0.88(3H,t), 1.23(3H,t), 1.0 ~1.9 (20H,m), 2.55 ~2.8(4H,m), 7.03(1H,d), 8.32(1H,d), 8.35(1H,s)
51	2870~3060, 1601, 1500	0.88 (3H,t), 1.23 (3H,t), 1.0 \sim 2.3 (19H,m), 2.45 \sim 2.8 (4H,m), 5.41 (1H, brs), 7.04 (1H,d), 8.32 (1H,d), 8.35 (1H,s)
5 2	2870~3060, 1601, 1498	1.23(3H,t), 1.0 ~1.9(17H,m), 2.5 ~ 2.8(4H,m), 7.06(1H,d), 8.33(1H,d), 8.36(1H,s)
5 3	2860~3050, 1596, 1468	0.83 (9H,s), 1.32 (3H,t), 1.0 \sim 1.9 (16H,m), 2.5 \sim 2.8 (4H,m), 7.06 (1H,d), 8.33 (1H,d), 8.36 (1H,s)
5 4	2870~3080, 1602, 1500	0.82(3H,d), 1.22(3H,t), 1.0 ~ 2.0 (16H,m), 2.5~2.8(4H,m), 7.05(1H,d), 8.3(1H,d), 8.36(1H,d)
5 5	2880~3050, 1603, 1497	1.23 (3H,t), 1.4 \sim 2.4 (13H,m), 2.5 \sim 2.8 (4H,m), 5.3 \sim 5.5 (2H,m), 7.03 (1H,d), 8.32 (1H,d), 8.35 (1H,s)
5 6	2870~3060, 1600, 1496	1.23 (3H,t), 0.9 ~2.0 (15H,m), 2.5 ~ 2.8 (4H,m), 7.04 (1H,d), 8.32 (1H,d), 8.35 (1H,s)
5 7	2880~3080, 1605, 1500	1.23 (3H,t), 1.1 ~1.8 (19H,m), 2.4 ~ 2.8 (4H,m), 7.04 (1H,d), 8.32 (1H,d), 8.35 (1H,s)

⇒

*

第 4 表 (続き)

実施例	赤外線吸収*1 スペクトル (cm ⁻¹)	プロトン核磁気共鳴スペクトル*2 (ppm)
58	2880~2950, 1598, 1492	1.23 (3H,t), 0.9 ~1.9 (13H,m), 2.5 ~ 2.8 (4H,m), 7.04 (1H,d), 8.32 (1H,d), 8.35 (1H,s)
5 9	2940~3070, 1601, 1500	1.24(3H,t), 1.1 ~2.1(7H,m), 2.2~ 3.0(8H,m), 7.05(1H,d), 7.07(4H,s), 8.34(1H,d), 8.37(1H,s)
6 0	2880~3070. 1598, 1496	0.87 (9H,d), 1.23 (3H,t), 1.0 ~1.8 (10H,m), 2.5~2.8 (4H,m), 7.04 (1H,d), 8.33 (1H,d), 8.36 (1H,s)
6 1	2870~2960, 1595, 1492	0.7 ~1.0 (9H,m), 1.23 (3H,t), 1.0~ 1.8 (10H,m), 2.5 ~2.8 (4H,m), 7.04 (1H,d), 8.33 (1H,d), 8.36 (1H,s)
6 2	2880~3060, 1602, 1500	0.71 (9H,t), 1.23 (3H,t), 1.0 \sim 1.6 (10H,m), 2.45 \sim 2.8 (4H,m), 7.05 (1H,d), 8.32 (1H,d), 8.35 (1H,s)
6 3	2890~2980, 1600, 1477	0.82 (9H,s), 1.23 (3H,s), 1.0 ~1.75 (5H,m), 2.45~2.8 (4H,m), 7.05 (1H,d), 8.33 (1H,d), 8.35 (1H,d)
6 4	2890~3030, 1600, 1468	1.00(9H,d), 1.23(3H,t),1.6 \sim 2.2(4H,m), 2.5 \sim 2.8(4H,m), 5.2 \sim 5.6(2H,m), 7.05(1H,d), 8.32(1H,d), 8.36(1H,s)
65	2880~2970, 1598, 1494	0.76 (3H,s), 0.82 (3H,d), 0.86 (3H,t), 1.22 (3H,t), 1.0 ~1.8 (10H,m), 2.5 ~ 2.8 (4H,m), 7.05 (1H,d), 8.33 (1H,d), 8.36 (1H,s)
6 6	2900~3090, 1610, 1504	0.75~1.0(9H,m), 1.24(3H,t), 1.0~ 1.8(10H,m), 2.5 ~2.8(4H,m), 7.05 (1H,d), 8.33(1H,d), 8.36(1H,s)

第 4 表 (続き)

実施例	赤外線吸収*1スペクトル	プロトン核磁気共鳴スペクトル*2
	(cm ⁻¹)	(ppm)
6 7	2870~3050, 1596, 1490	$0.8 \sim 0.92 (9 \text{H,m}), 1.24 (3 \text{H,t}), 1.0 \sim 1.8 (12 \text{H,m}), 2.5 \sim 2.8 (4 \text{H,m}), 7.04 (1 \text{H,d}), 8.33 (1 \text{H,d}), 8.36 (1 \text{H,s})$
6.8	2900~3060, 1612, 1481	0.88(9H,s), 0.92(3H,d), 1.29(6H,d), 1.0 ~1.7(7H,m), 2.61(2H,t), 3.0~ 3.4(1H,m), 7.02(1H,d), 8.30(1H,d), 8.47(1H,s)
6 9	2880~2960, 1586, 1467	0.89(9H,s), 0.92(3H,d), 1.16(6H,t), 1.0 ~1.7(7H,m), 2.65(4H,q), 8.22 (2H,s)
7 0	2900~3080, 1603, 1500	0.80 (6H,t), 1.20 (3H,d), 1.22 (3H,t), $1.0 \sim 1.7 (11H,m)$, 2.67 (2H,q), 2.8 \sim 3.1 (1H,m), 7.09 (1H,d), 8.35 (1H,s), 8.37 (1H,d)
71	2910~3000, 1605, 1490	0.89(9H,s), 0.99(3H,d), 1.1 ~1.7 (11H,m), 1.24(3H,t), 2.5~2.8(6H,m), 8.20(2H,s)
7 2	2870~3060, 1598, 1492	0.84(6H,t), 1.24(3H,t), 1.1 ~1.8 (11H,m), 2.5~2.8(4H,m), 7.05(1H,d), 8.33(1H,d), 8.36(1H,s)
73	2900~3080, 1608, 1502	0.84(6H,t), 0.95(3H,d), 1.24(3H,t), 1.1 \sim 1.8(10H,m), 2.5 \sim 2.8(4H,m), 7.04(1H,d), 8.32(1H,d), 8.35(1H,s)
74	2890~3070, 1603, 1479	$0.89(9H,s)$, $0.91(3H,d)$, $1.23(3H,t)$, $1.0 \sim 1.7(9H,m)$, $2.62(2H,t)$, $2.66(2H,q)$, $7.04(1H,d)$, $8.32(1H,d)$, $8.35(1H,s)$
7 5	2900~3060, 1599, 1480	0.89 (9H,s), 0.91 (3H,d), 1.25 (3H,t), 1.29 (6H,d), 1.1 ~1.6 (7H,m), 2.5~ 2.8 (4H,m), 2.95 ~3.3 (1H,m), 8.20 (1H,s), 8.33 (1H,s)

****_3

\$

李

第 4 表 (続き)

実施例	赤外線吸収*1 スペクトル (cm ⁻¹)	プロトン核磁気共鳴スペクトル*2 (ppm)
7 6	2900~3000, 1608, 1500	0.96 (3H,t), 0.98 (3H,t), 1.23 (3H,t), 1.4 \sim 2.3 (6H,m), 2.45 \sim 2.8 (4H,m), 5.1 \sim 5.4 (1H,m), 7.04 (1H,d), 8.32 (1H,d), 8.35 (1H,s)
77	2860~2940, 1592	0.83(3H,d), 1.23(3H,t), 0.9 ~1.9 (16H,m), 2.27(3H,s), 2.5~2.8(4H,m), 8.19(2H,s)
78	2900~3060, 1601, 1472	1.23 (3H,t), 0.9 \sim 2.2 (15H,m), 2.27 (3H,s), 2.5 \sim 2.8 (4H,m), 8.18 (1H,s), 8.21 (1H,s)
7 9	2900~2950, 1601, 1495	1.23(3H,t), 1.1 ~1.8(25H,m), 2.5 ~ 2.8(4H,m), 7.04(1H,d), 8.32(1H,d), 8.35(1H,s)
8 0	2870~2950, 1601, 1496	1.23(3H,t), 1.1 ~1.8(27H,m), 2.5 ~ 2.8(4H,m), 7.04(1H,d), 8.32(1H,d), 8.35(1H,s)
81	2890~3070, 1601, 1496	$0.77 (3H,s)$, $0.81 (6H,s)$, $1.24 (3H,t)$, $1.0 \sim 2.1 (12H,m)$, $2.5 \sim 2.8 (4H,m)$, $7.05 (1H,d)$, $8.31 (1H,d)$, $8.35 (1H,s)$
8 2	2860~3050, 1598, 1492	$1.0 \sim 1.8 (26 \text{H}, \text{m}), 2.5 \sim 2.8 (4 \text{H}, \text{m}),$ $7.03 (1 \text{H}, \text{d}), 8.32 (1 \text{H}, \text{d}), 8.35 (1 \text{H}, \text{s})$
8 3	2910~3080, 1608, 1502	1.24(3H,t), 1.3 ~1.9(19H,m), 2.5 ~ 2.8(4H,m), 7.05(1H,d), 8.32(1H,d), 8.35(1H,s)
84	2890~3070, 1598, 1496	0.84(3H,d), 0.88(3H,s), 0.90(3H,s), 1.23(3H,t), 1.1 ~1.8(14H,m), 2.61 (2H,t), 2.65(2H,q), 7.03(1H,d), 8.32 (1H,d), 8.35(1H,s)

7 0 第 4 表 (続き)

実施例	赤外線吸収* ¹ スペクトル	プロトン核磁気共鳴スペクトル*2
	(cm ⁻¹)	(ppm)
85	2860~3050, 1598, 1496	1.23 (3H,t), 1.0 \sim 1.8 (19H,m), 2.61 (2H,t), 2.65 (2H,q), 7.03 (1H,d), 8.32 (1H,d), 8.35 (1H,s)
86	2870~3070, 1602, 1500	1.23 (3H,t), 1.0 ~1.8 (21H,m), 2.61 (2H,t), 2.65 (2H,q), 7.03 (1H,d), 8.32 (1H,d), 8.35 (1H,s)
87	2890~2990, 1610, 1500	1.23(3H,t), 1.61(3H,s), 1.69(3H,s), 1.3 ~2.2(6H,m), 2.5~2.8(4H,m), 5.0 ~5.25(1H,m), 7.03(1H,d), 8.33(1H,d), 8.35(1H,s)
88	2830~3000, 1612, 1502	0.90(3H,t), 1.23(3H,t), 1.0 \sim 2.1 (10H,m), 2.5 \sim 2.9(4H,m), 3.3 \sim 3.6 (4H,m), 7.05(1H,d), 8.33(1H,d), 8.36 (1H,s)
89	2900~3070, 1500	0.97 (6H,d), 1.21 (3H,t), 1.6 \sim 2.1 (3H,m), 2.4 \sim 2.9 (8H,m), 7.14 (1H,d), 8.29 (1H,d), 8.35 (1H,s)
9 0	2890~3080, 1601, 1498	0.94 (6H,d), 1.21 (3H,t), 1.24 (3H,d), 1.5 \sim 2.1 (3H,m), 2.37 (2H,d), 2.70 (2H,t), 3.0 \sim 3.4 (1H,m), 7.20 (1H,d), 8.34 (1H,d), 8.34 (1H,s)
91	2860~3060, 1602, 1500	1.22(3H,t),1.5~2.4(6H,m), 2.4~2.9 (4H,m),3.6~4.2(4H,m), 4.54(1H,brs), 7.04(1H,d), 8.30(1H,d), 8.33(1H,s)
9 2	2850~3050, 1604, 1501	1.22 (3H,t), 1.55 (3H,s), 1.7 \sim 2.1 (6H,m), 2.6 \sim 2.9 (8H,m), 7.15 (1H,d), 8.30 (1H,d), 8.35 (1H,s)
93	2890~2980, 1596, 1484	1.19 (9H,s), 1.24 (3H,t), 1.7 \sim 2.0 (2H,m), 2.5 \sim 2.8 (4H,m), 3.38 (2H,t), 7.08 (1H,d), 8.33 (1H,d), 8.36 (1H,s)

<u>*</u>

WO 90/10622 PCT/JP90/00313

7 1 第 4 表 (続き)

実施例	赤外線吸収*1 スペクトル (cm ⁻¹)	プロトン核磁気共鳴スペクトル*2
9 4	2860~2940, 1597, 1494	(ppm) $1.23(3H,t)$, $1.1 \sim 2.1(13H,m)$, $2.5 \sim 2.9(4H,m)$, $3.0 \sim 3.4(1H,m)$, $3.47(2H,t)$, $7.06(3H,d)$, $8.33(1H,d)$, $8.36(1H,s)$
95	2820~3080, 1604, 1480	0.88(9H,s), 0.94(3H,d), 1.23(3H,t), 1.1 ~1.8(9H,m), 2.5~2.8(4H,m), 3.3 ~3.55(4H,m), 7.05(1H,d), 8.32 (1H,d), 8.36(1H,s)
96	2900~3070, 1614, 1503	0.8 ~1,0(1H,m), 1.15(3H,s), 1.23 (3H,t), 1.29(3H,d), 1.33(3H,s), 1.0 ~1.8(9H,m), 2.5~2.8(4H,m), 7.04 (1H,d), 8.32(1H,d), 8.35(1H,s)
97	2860~3030, 1604, 1498	1.22(3H,t), 1.2 ~1.9(12H,m), 2.5 ~ 2.8(4H,m), 3.1~3.6(2H,m), 3.8~4.1 (1H,m), 7.03(1H,d), 8.31(1H,d), 8.34 (1H,s)
98	2890~3080, 1608, 1497	0.88(3H,t), 1.23(3H,t), 1.1 \sim 1.7 (8H,m), 1.8 \sim 2.1(2H,m), 2.5 \sim 2.9 (4H,m), 3.4 \sim 3.6(4H,m), 3.59(4H,s), 7.06(1H,d), 8.32(1H,d), 8.35(1H,s)
99	2830~3000, 1608, 1500	1.21 (3H,t), 1.23 (3H,t), 1.7 \sim 2.1 (2H,m), 2.67 (2H,q), 2.71 (2H,t), 3.43 (2H,t), 7.06 (1H,d), 8.33 (1H,d), 8.36 (1H,d)
100	2900~3040, 1602, 1500	0.85 (3H,d), 0.88 (3H,d), 1.10 (9H,s), 1.25 (3H,t), 1.4 ~1.6 (3H,m), 1.7~ 2.0 (2H,m), 2.73 (2H,q), 3.0~3.3 (3H,m), 7.08 (1H,d), 8.36 (1H,d), 8.37 (1H,s)

7 2

第 4 表 (続き)

実施例	赤外線吸収*1 スペクトル (cm ⁻¹)	プロトン核磁気共鳴スペクトル*2 (ppm)
101	2890~2980, 1592, 1473	0.93(6H,d), 1.23(3H,d), 1.6 ~2.0 (3H,m), 2.29(3H,s), 2.67(2H,q), 2.71 (2H,t), 3.21(2H,d), 3.47(2H,t), 8.19 (1H,s), 8.22(1H,s)
102	2990~3080, 1603, 1500	1.23 (3H,t), 1.34 (3H,s), 1.2 \sim 1.4 (2H,m), 1.5 \sim 1.9 (4H,m), 2.5 \sim 2.8 (4H,m), 7.07 (1H,d), 8.34 (1H,d), 8.37 (1H,s)
103	2900~3080, 1614, 1503	1.12 (3H,s), 1.26 (3H,t), 1.33 (3H,s), 1.1 \sim 1.4 (1H,m), 1.6 \sim 1.9 (2H,m), 2.5 \sim 2.9 (4H,m), 7.06 (1H,d), 8.36 (1H,d), 8.39 (1H,s)
104	2880~2980, 1598, 1490	1.19 (9H,s), 1.23 (3H,t), 1.6 \sim 1.8 (4H,m), 2.5 \sim 2.8 (4H,m), 3.35 \sim 3.6 (6H,m), 7.06 (1H,d), 8.32 (1H,d), 8.35 (1H,s)
105	2900~3000, 1605, 1500	1.17 (6H,d), 1.24 (3H,t), 1.7 \sim 2.0 (2H,m), 2.55 \sim 2.8 (4H,m), 3.35 \sim 3.7 (3H,m), 7.06 (1H,d), 8.33 (1H,d), 8.37 (1H,s)
106	2900~3080, 1607, 1503	1.15(3H,t), 1.1 ~2.1(12H,m), 2.5 ~ 2.8(4H,m), 3.38(2H,t), 3.6~3.9 (1H,m), 7.06(1H,d), 8.33(1H,d), 8.36 (1H,s)
107	2880~3080, 1606, 1496	1.23 (3H,t), 1.1 \sim 2.0 (14H,m), 2.4 \sim 2.8 (4H,m), 3.3 \sim 3.6 (3H,m), 7.06 (1H,d), 8.32 (1H,d), 8.35 (1H,s)
108	2900~3060, 1603, 1500	1.23(3H,t), 1.4 ~2.0(10H,m), 2.5 ~ 2.8(4H,m), 3.40(2H,t), 3.8~4.0 (1H,m), 7.05(1H,d), 8.33(1H,d), 8.36 (1H,s)

^{*1} 臭化カリウム錠剤法による。

3

7

#

^{*2} 内部標準:テトラメチルシラン

実施例109~111

第5表に示した所定量のアルコール体に65%硫酸4mlを加え、100℃で2時間加熱した。冷却後、水を加え炭酸ナトリウムでアルカリ性にした後、酢酸エチルで抽出した。次いで、酢酸エチル層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を減圧下に留去して化合物を得た。得られた化合物の構造式、収率、分析結果等を第5~6表に示す。

第 5 表

実施例	伸用したアルコール体	アルコード休の毎田県	収量	収率	元	元素分析值 *	(%) *
		(8)	(8)	(%)	炭素	水素	空素
109	2ーシクロヘキシルー1-(3ーエチルー4ービリジル)-2ープロバノール	2.0	0.26	14	84.01 (83.79)	9.99	6.00
110	1-(3-エチルー4ーピリジル)-2-ーメチルー $2-ドデカノール$	2.5	1.21	5.1	83.19 (83.56)	11.96	4.85
111	3,4 ージメチルー2-(3-エチルー4 -ビリジル)-3-ベンタノール	1.8	0.25	15	82.60	10.53	6.88

* 括弧内は計算値を示す。

第 6 表

赤外線吸収 スペクトル (cm ⁻¹)プロトン核磁気共鳴スペクトル (ppm)	2880~3000 1.4 ~2.9(13H, m), 1600,1500 5.35(1H, br s) 7.14(1H, d) 8.29(1H, d), 8.36(1H, s)	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	$-2 2890 \sim 3050$ $1.31(3H,d)$, $1.66(3H,s)$, $1.600,1497$ $1.82(3H,d)$, $2.35 \sim 2.8(3H,m)$, $7.17(1H,d)$, $8.33(1H,s)$.
磁気共鳴ス	,1.24 (3H, t) 13H, m), s) 7.14 (1H 8.36 (1H, s	1.16 (3H, t) 6H, m), 1.70 2.60 (2H, q) s), 7.01 (1H , 8.39 (1H	1.22 (3H, d), 1.66 (3H, s), 2.35~2.8
プロトン核	0.99 (3H, d) 1.4 ~2.9 (5.35 (1H, br 8.29 (1H, d)	0.88 (3H, t), 1.0 ~1.7 (1 2.20 (2H, t), 6.21 (1H, br 8.35 (1H, d)	1.14 (3H, t), 1.31 (3H, d), 1.82 (3H, d),
*1 赤外線吸収 スペクトル (cm ⁻¹)	2880~3000 1600,1500	2880~3000 1662,1603 1498	2890~3050 1600,1497
化合物名	2-(1-シクロヘキセニル)-1-(3-エチル-4-ビリジル) - プロパン	(E) -1- (3 - エチル-4 - ピリジル) -2-メチルー1 - ドデセン	(E) -3, 4-ジメチル-2-(3-エチル-4-ピリジル)-2-ベンテン
化 学 式	C16H23N	CzollasN	C14H21N
横进江、	CH3 CHCH2 ON	Croll21	
実施例	109	110	

*1, *2は第2表と同じ

実施例112 ~ 114

実施例109 において、第7~8表に示したアルコール体を用いたこと以外は実施例109 と同様の操作を行なって化合物を得た。得られた化合物の構造式、収率等を第7~8表に示す。

*

7 7

	化合物名	(E) -2- (3-エチルー4-ビリジル) -3-メチルー2-ヘプテン	(E) -1- (3-エチルー4-ビリジル) -2-メチルー 1-トリデセン	1- [3- (1-ビニル) - 4-ピリジル] -4,6,6 -ト リメチルヘプタン
第 7 表	横选式		611 H23	
	収率 (%)	1.3	1.9	85.5
	使用したアルコール体	2-(3-エチルー4- ピリジル) ー3-メチ ルー3-ペンタノール	1 - (3 - エチル-4 - ピーリジル) - 2 - メチル- 2 - トリデカノール	1 - [3 - (1 - ヒド ロキシエチル) - 4 - ピリジル] - 4,6,6-ト リメチルヘプタン
	実施例	112		114

jr.

第 8 表

実施例	赤外線吸収*1 スペクトル	プロトン核磁気共鳴スペクトル*2
	(cm ⁻¹)	(ppm)
	2880~3060,	0.74(3H,t), 1.17(3H,t),
112	1597, 1495	0.9 ~1.6 (4H,m), 1.81 (3H,s),
		1.86(3H,s), 1.6 ~1.9(2H,m),
		2.55(2H,q), 6.91(1H,d),
		8.32(1H,d), 8.44(1H,s)
	2870~2980,	0.88(3H,t), 1.0 ~1.6(21H,m),
113	1660, 1600,	1.90(3H,d), 1.9 ~ 2.2(2H,m),
	1497	2.59(2H,q), 6.19(1H,brs),
		6.99(1H,d), 8.35(1H,d),
		8.38(1H,s)
	2880~3100,	0.88(9H,s), 0.90(3H,d),
114	1637, 1596,	1.0 ~ 1.8 (7H,m), 2.63 (2H,t),
	1475	5.39 (1H,dd), 5.68 (1H,dd),
		6.90(1H,dd), 7.04(1H,d),
		8.36(1H,d), 8.60(1H,s)
		8.36(1H,d), 8.60(1H,s)

^{*1} 臭化カリウム錠剤法による。

^{*2} 内部標準:テトラメチルシラン

*

実施例115

実施例 2 で得た化合物をシュウ酸と反応させて 3-x チルー 4-(3,5,5-1) リメチルヘキシル)ーピリジンのシュウ酸塩を得た。この化合物の融点は 101.6 ~ 103.2 \mathbb{C} であった。

実施例116

実施例14で得た化合物を塩化水素と反応させて3 - エチルー4 - (5,5 - ジメチルヘキシル) - ピリジンの塩酸塩を得た。この化合物の融点は184.6 ~ 185.2 ℃であった。

実施例117~121

100ml の三つロフラスコに1-(3-エチルー4-ビリジル)-5-ヘキサノール3.27g(15.8mm)を入れれ、氷冷下に攪拌しながら塩化チオニル3mlを滴滴下したり塩化チオニル3mlを滴滴下に粉搾したがら塩化チオニル3mlを滴液といれた。 ないない から 118 で 121 の 10表に示す。 得られた化合物を得た。 得られた化合物を得た。 (3-エチルー4-ビリン・スカーの一位のでは、 水冷では 10表に示す。

+	\	4 Y
C	7)
Ł	Ų	7

化合物名	1- (3-エチルー4ーピリッル) - 5-クロルヘキサン	2- (3-エチルー4ーピリッル) -3-クロルヘプタン	1- (3-エチルー4ーピリ ジル) - 4-クロルー6-メ チルヘプタン	1- (3-エチルー4ービリッル) -4-クロルオクタン	1- (3-エチルー4ーピリ ジル) - 4-クロルー4ーシ クロヘキシルブタン
海 波 市 市					
収率 (%)	16.0	6.8	19.0	30.0	. 27.0
使用したアルコール体	1-(3-エチルー4- ピリジル) - 5-ヘキ サノール	2-(3-エチルー4- ピリジル) - 3 - ヘブ タノール	1-(3-エチルー4- ピリジル) - 6-メチ ルー4-ヘプタノール	1-(3-エチルー4- ピリジル) - 4-オク タノール	1-(3-エチルー4-ピリ ジル)-4-シクロヘキシ ルー4-ブタノール
実施例	117	118	119	120	121

ð

3;

志

き

8 1

第 10 表

実施例	赤外線吸収*1 スペクトル (cm ⁻¹)	*2 プロトン核磁気共鳴スペクトル (ppm)
117	2900~3000, 1610, 1504	1.21(3H,t), 1.49(3H,d), 1.4 ~ 1.9(6H,m), 2.55 ~ 2.85 (4H,m), 3.9 ~ 4.3(1H,m), 7.13(1H,d), 8.29(1H,d), 8.29(1H,d), 8.34(1H,s)
118	2890~2980, 1600, 1497	0.91(3H,t), 1.24(3H,t), 1.31(3H,d), 1.3 \sim 1.9(6H,m), 2.5 \sim 2.9(4H,m), 3.2 \sim 3.55 (1H,m), 4.06(1H,td), 7.18 (1H,d), 8.40(1H,d), 8.41(1H,s)
119	2880~3060, 1600, 1493	0.89 (3H,d), 0.92 (3H,d), 1.22 (3H,t), 1.4 \sim 2.0 (7H,m), 2.5 \sim 2.8 (4H,m), 3.7 \sim 4.2 (1H,m), 7.05 (1H,d), 8.33 (1H,d), 8.37 (1H,s)
120	2880~3060, 1600, 1498	0.90(3H,t), 1.23(3H,t), 1.3 ~ 2.0(10H,m), 2.5 ~ 2.8 (4H,m), 3.8 ~ 4.1(1H,m), 7.06(1H,d), 8.33(1H,d), 8.37(1H,s)
121	2890~2960, 1611, 1507	1.23 (3H,t), 1.3 \sim 2.0 (15H,m), 2.5 \sim 2.8 (4H,m), 3.6 \sim 4.0 (1H,m), 7.06 (1H,d), 8.32 (1H,d), 8.36 (1H,s)

^{*1} 臭化カリウム錠剤法による。

^{*2} 内部標準:テトラメチルシラン

実施例122 ~ 130

表	
 -	
紙	

ペンチルブロマイ n 8.1 \times 0 \bigcirc 0 \wedge
$3,3-\Im\lambda \ne \hbar \jmath \ne n$ 30.2 30.2 30.2 30.2 30.2 30.2 30.3 30

育 11 表 (続き)

化合物名	1-(3-エチル-4-ピリジ ル)-1-(4-メチルペン チルオキシ)-メタン	1-(3-エチル-4-ピリジ ル)-2-(3-メチルブチ ルオキシ)-エタン	1-(3-エチル-4-ピリジル) -2-シクロヘキシルメチルオキシエタン	2-(3-エチル-4-ピリジル)-3-シクロヘキシル オキシプロバン
横选式				
以黎 (%)	66.7	79.3	16.7	10.3
使用したビリジン体	3-エチル-4- ヒドロキシメ チルピリジン	3-エチル-4- ヒドロキシエチルピリジン	"	3-エチル-4- (1-ヒドロキン)-エチルピリジン
使用した アルキルハライド	4ーメチルペンタルブロマイド	3ーメチルブチル ブロマイド	シクロヘキシルメチルブロマイド	
実施例	127	128	129	130

Ä

3

第 12 表

実施例	赤外線吸収*1 スペクトル (cm ⁻¹)	プロトン核磁気共鳴スペクトル*2 (ppm)
122	2880~2970, 1600, 1473	0.80(9H,s), 0.94(3H,d), 1.23(3H,t),1.1~ 1.8(5H,m), 2.64(2H,q), 3.54(2H,t), 4.51 (2H,s), 7.33(1H,d),8.40(1H,s),8.43(1H,d)
123	2900~3110, 1663, 1612, 1500	1.24(3H,t), 2.64(2H,q), 4.08(2H,dt), 4.55(2H,s),5.1~5.5(2H,m),5.75~6.2(1H,m), 7.35(1H,d), 8.41(1H,s), 8.44(1H,d)
124	2900~3050, 1608, 1481	0.91 (9H,s), 1.01 (3H,d), 1.24 (3H,t), 1.1 \sim 1.4 (2H,m), 1.7 \sim 2.0 (1H,m), 2.64 (2H,q), 3.1 \sim 3.5 (2H,m), 4.51 (1H,s), 7.34 (1H,d), 8.40 (1H,s), 8.43 (1H,d)
125	2880~3020, 1600	1.22(9H,s), 1.23(3H,t), 2.65(2H,q), 3.55 ~3.7(4H,m), 4.62(2H,s), 7.37(1H,d), 8.40(1H,s), 8.43(1H,d)
126	2890~3040, 1606, 1478	0.94(9H,s), 1.24(3H,t), 1.60(2H,t), 2.64(2H,q), 3.59(2H,t), 4.51(2H,s), 7.33(1H,d), 8.40(1H,s), 8.43(1H,d)
127	2810~3050, 1602	0.90(6H,d), 1.24(3H,t),1.1~1.85(5H,m), 2.64(2H,q), 3.51(2H,t), 4.52(2H,s), 7.32(1H,d), 8.43(1H,d), 8.46(1H,s)
128	2810~3040, 1600, 1597	0.89(6H,d), 1.23(3H,t), 1.3 ~1.8(3H,m), 2.68(2H,q), 2.89(2H,t), 3.45(2H,t), 3.63 (2H,t), 7.09(1H,d), 8.34(1H,d), 8.37 (1H,s)
129	2880~3050, 1608, 1500	1.23 (3H,t),1.4~1.9 (11H,m), 2.69 (2H,q), 2.89 (2H,t), 3.23 (2H,d), 3.62 (2H,t), 7.10 (1H,d), 8.34 (1H,d), 8.37 (1H,s)
130	2890~3000, 1608, 1500	1.25 (3H,t), 1.39 (3H,d),0.8~1.9 (11H,m), 2.66 (2H,q), 3.06 (2H,d), 4.59 (1H,q), 7.33 (1H,d), 8.38 (1H,s), 8.44 (1H,d)

^{*1} 臭化カリウム錠剤法による。

^{*2} 内部標準:テトラメチルシラン

8 6

実施例131 および132

100ml の三つロフラスコ中に60%水素化ナトリウム
0.64g(16.1ミリモル)とジメチルホルムアミド10mlを入れ、これに窒素雰囲気下に2.4.4 ートリメチルペンタ
ノール2.10g(16.1ミリモル)のジメチルホルムアミド溶液、及び4ーブロムー3ーエチルピリジン3.00g
(16.1ミリモル)のジメチルホルムアミド溶液を洗水にた。100℃で1.5時間攪拌した後、反応混合物を洗水に注下し、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を飽和たた後、無水硫酸ナトリウムで乾燥してマトクラフィーにより精製し、油状物質0.64g(収率17.0%)を得た。同様にして実施例132の化合物を得た。得られた化合物の構造式、収率等を第13~14表に示す。

	化合物名	3ーエチルー4-(2,4,4 リメチルペンチルオキ - ピリジン	3 - エチルー4-(3,5,5 リメチルヘキシルオキ ーピリジン
第 13 表	横选式		
	収率 (%)	17.0	25.6
	使用したアルコール体	2,4,4 ートリメチルベンタノール	3,5,5 ートリメチルヘキサノール
	実施例	131	132

第 1 4 表

実 施 例	赤外線吸収*1	プロトン核磁気 *2 共鳴スペクトル
	(cm ⁻¹)	(ppm)
•	2900~3060,	0.95(9H,s), 1.03(3H,d),
1 3 1	1602, 1511	1.13 (3H,t), 1.0 ~ 1.6
		(2H,m), 1.9 ~ 2.2 (1H,m),
	•	2.63(2H,q), 3.6 ~ 3.9
		(2H,m), 6.69(1H,d), 8.25
		(1H,s), 8.32(1H,d)
	2900~3060,	0.91(9H,s), 1.00(3H,d),
1 3 2	1605, 1513	1.20(3H,t), 1.1 ~ 1.9
		(5 H , m) , 2 . 6 2 (2 H , q) , 4 . 0 3
		(2H,t), 6.73(1H,d), 8.25
		(1H,s), 8.32 (1H,d)
		

*1 臭化カリウム錠剤法による。

*2 内部標準:テトラメチルシラン

*

ð

WO 90/10622 PCT/JP90/00313

8 9

実施例133 ~ 140

第 15 表

<u>*</u>

3

第 15 表 (続き)

	物名	/-4-ピリジロピルオキシ	/-4-ピリジ チルブチルオ パン	-4-ピリジ Fルブチルオ
	化合物名	1-(3-エチルー4-ピリジル)-4-iso-プロピルオキシシブタン	1-(3-エチルー4-ピリジル)-3-(2-エチルブチルオキシ) -プロパン	1-(3-エチルー4-ピリジ ル)-3-(2-メチルブチルオ
	诰			
	華	0		
M M	(%)	64.3	76.4	67.3
仲田リカ	ix加らた ピリジン体	1-クロロ-4-(3- エチル-4-ピリ ジル)-プロパン	1-クロロ-3-(3- エチル-4-ピリ ジル)-プロバン	<i>"</i>
仲田した	アルコール	イソプロパノール	2-エチルブタノ ール	2-メチルブタノノール
	実施例	138	139	140

第 16 表

実施例	赤外線吸収*1 スペクトル (cm ⁻¹)	プロトン核磁気共鳴スペクトル*2 (ppm)
133	2820~2980, 1603, 1494	0.93 (3H,t), 1.25 (3H,t), 1.1 \sim 2.0 (6H,m), 2.5 \sim 2.8 (4H,m), 3.3 \sim 3.8 (4H,m), 7.06 (1H,d), 8.33 (1H,d), 8.36 (1H,d)
134	2890~3100, 1604, 1500	0.93 (3H,t), 1.23 (3H,t), 1.4 \sim 2.0 (4H,m), 2.5 \sim 2.8 (4H,m), 3.39 (2H,t), 3.45 (2H,t), 7.07 (1H,d), 8.33 (1H,d), 8.37 (1H,s)
135	2900~3000, 1608, 1500	0.93(9H,s), 1.23(3H,t), 1.7 ~2.1(2H,m), 2.55~2.85(4H,m),3.07(2H,s), 3.44(2H,t), 7.06(1H,d), 8.33(1H,d), 8.36(1H,s)
136	2820~3040, 1604, 1499	0.92(6H,d), 1.23(3H,t),1.4~2.0(5H,m), 2.70(2H,q),2.71(2H,t),3.44(4H,t), 7.06(1H,d),8.33(1H,d), 8.36(1H,s)
137	2900~3050, 1606, 1500	0.87 (3H,t), 1.13 (3H,d), 1.23 (3H,t), 1.3 \sim 2.0 (6H,m), 2.5 \sim 2.8 (4H,m), 3.2 \sim 3.7 (3H,m), 7.06 (1H,d),8.33 (1H,d),8.36 (1H,s)
138	2870~3060, 1597, 1486	1.14(6H,d), 1.23(3H,t), 1.55~1.9(4H,m), 2.62(2H,t), 2.66(2H,q), 3.4 ~3.7(3H,m), 7.05(1H,d), 8.32 (1H,d), 8.35(1H,s)
139	2810~2980, 1600, 1496	0.89 (6H,t), 1.23 (3H,t), 1.2 \sim 1.55 (4H,m), 1.7 \sim 2.0 (3H,m), 2.5 \sim 2.8 (4H,m), 3.35 (2H,d), 3.43 (2H,t), 7.06 (1H,d), 8.33 (1H,d), 8.36 (1H,s)
140	2800~2960, 1597, 1488	1.91(3H,d), 0.95(3H,t),1.23(3H,t), 1.4~ 2.0(5H,m), 2.67(2H,q), 2.72(2H,t), 3.23 (2H,d), 3.43(2H,t), 7.06(1H,d), 8.33 (1H,d), 8.36(1H,s)

^{*1} 臭化カリウム錠剤法による。

^{*2} 内部標準:テトラメチルシラン

÷

実施例141 ~ 143

100ml の三つロフラスコ中に60%水素化ナトリウム
0.19g(4.7 ミリモル)とジメチルホルムアミド10mlを
入れ、これに窒素雰囲気下に3ーエチルー4ー ピリジルメ
チルケトンオキシム0.70g(4.3 ミリモル)のキシシル
ホルムアミド溶液、及び3.5.5 ートリメチル
ロマイド 0.97g(4.7 ミリモル)のジメチルホルカアミド溶液で1時間攪拌した後、酢酸エテド溶液を滴下した。100℃で1時間攪拌した。酢酸エチルの層を飽れた注下し、酢酸エチルで抽出した。・リカゲラカイを飲を洗水に注下した。なり精製し、油状物質0.97g(収率64.0%)を得た。同様にして実施例142~143の化合物を得た。得られた化合物の構造式、収率等を第17~18表に示す。

7 表	化合物名	0-(3,5,5-トリメチルヘキシル)-(3-エチル-4-ピリジル)-メチルケトンオキシム	0-ベンジル-(3-エチル-4 -ピリジルメチル)-メチ ルケトンオキシム	0-[1-(3-エチル-4-ピリ ジル)-3-メチルブチル] -2-ノルボルナノンオ キシム
	構 造 式			
第 1	坂 (%)	64.0	47.4	24.6
	使用した オキシム	3-エチルピリ ジルメチアケ トンキキシム	, m	2-ノルボルナノンオキシム
	使用したハライド	3,5,5 ートリメチ ルヘキシルブロマ イド	ベンジルブロマイド	2 ーブロムー4 ー (3 ーエチルー4 ー ピリジル)-ブタン
	実施例	141	142	143

Ť

ă,

第 18 表

実施例	赤外線吸収*1スペクトル	プロトン核磁気共鳴スペクトル*2
	(cm ⁻¹)	(ppm)
	2900~2980,	0.91(9H,s), 0,98(3H,d),
141	1600, 1478	1.23(3H,t), 1.3 ~1.8(5H,m),
		2.18(3H,s), 2.75(2H,q),
		4.20(2H,t), 7.10(1H,d),
		8.44(1H,d), 8.49(1H,s)
	2890~3100,	1.16(3H,t), 1.78(3H,s),
142	1598, 1502	2.63(2H,q), 3.49(2H,s),
	-	5.11(2H,s), 6.98(1H,d),
	•	7.34(5H,s), 8.35(1H,d),
		8.38(1H,s)
	2910~3000,	1.21(3H,t), 1.23(3H,d),
143	1608, 1502,	$1.2 \sim 2.2 (10 \text{H,m}), 2.3 \sim 2.9$
		(6H,m), 3.9 ~ 4.3 (1H,m),
		7H(1H,d), 8.27(1H,d),
-		8.33(1H,s)

^{*1} 臭化カリウム錠剤法による。

*2 内部標準:テトラメチルシラン

3.

Č

7

実施例144

IR : $2890 \sim 3050$, 1602, 1500

NMR: 1.24 (3H,t), 1.71 (3H,d), 1.5 \sim 2.0 (6H,m),

 $2.5 \sim 2.8 (4 \text{ H,m}), 3.95 \sim 4.45 (1 \text{ H,m}),$

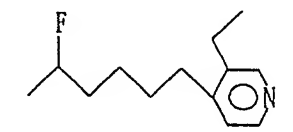
7.04(1H,d), 8.33(1H,d), 8.36(1H,s)

実施例145

*

i

100ml の三つロフラスコに 6 - (3 - エテルーは- セッ) デル) - 2 - ヘキサノール 1.1g (5.3 ミリモル)とジェチルエーテル 20mlを入れ、これに窒素雰囲気下にヘキサフルオロプロペンジェチルアミン 2.7 g (6.3ミリモル) のジエテルエーテル溶液を滴下した。氷冷下で 2 時間攪拌し、反応を完結させた。反応液を氷水に注加しし、飽れた炭酸水素ナトリウムを加え、酢酸エチルで抽出し、飽れた炭酸水素ナトリウムを加え、酢酸エチルで抽出し、飽れたで洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。 ない 1 - に溶媒を留去して油状物質 0.82g を得た。 さい 2 リカゲルカラムクロマトグラフィーにより精製しれるシリカゲルカラムクロマトグラフィーにより精製し、オロス・サン 0.54g (収率 48.6%)を得た。構造式、IRおよびNMR を以下に示す。



IR : $2900 \sim 3090$, 1610, 1508

NMR: 1.23 (3H,t), 1.32 (3H,dd), 1.25 \sim 1.9 (6H,m),

 $2.5 \sim 2.8 (4 \text{H}, \text{m}), 4.2 \sim 5.1 (1 \text{H}, \text{m}), 7.04 (1 \text{H}, \text{d}),$

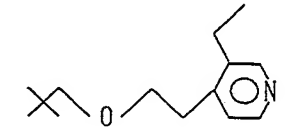
8.33 (1H,s), 8.36 (1H,s)

実施例146

100ml のナスフラスコにネオペンチルアルコール 5 ml を入れ、これにナトリウム 96mg (4.17ミリモル) を加

*

えて溶解させた後、3 - エチルー 4 - ビニルピリジン370mg (2.78ミリモル)を加え、6時間加熱選流した。 反応終了後、水を加え減圧下に溶媒を留去した後、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を20mlの5%塩酸で2回洗浄し、その水溶液を炭酸ナトリウムでアルカカムでででではした後、ジエチルエーテルで抽出し、飽和食塩下ファルで後、ジエチルエーテルで抽出した。減圧下ファルカカムクロマトグラピリカゲルカラムクロマトグラピリカゲルカラムクロマトグラピリカゲルカラムクロマトグラピリカゲルカラムクロマトグラピリカゲルカラムクロマトグラピリカル) - 2 - (2.2 - ジメチルプロピルオキシ) - エチルー 4 - ビッカティージスチルプロピルオキシ) - エチルー(2.2 - ジメチルプロピルオキシ)を得た。構造式、IRおよびNMRを以下に示す。



IR : 2900 ~ 2990, 1608, 1500

NMR:0.87 (9H,s), 1.24 (3H,t), 2.70 (2H,q),

2.89(2H,t), 3.06(2H,s), 3.63(2H,t),

7.12(1H,d), 8.33(1H,d), 8.36(1H,s)

実施例147

塩化メチレン10mlに4-アミノ-3-エチルピリジン0.95g(7.8 ミリモル)及びトリエチルアミン0.79g(7.8 ミリモル)を加え、氷冷攪拌下に3,5,5-トリメ

Ġ.

۶

$$\times$$
 C - N H \bigcirc N

IR :3350, $2900 \sim 3110$, 1690, 1594

NMR:0.93(9H,s), 1.05(3H,d), 1.28(3H,t),

 $1.1 \sim 1.4$ (2H,m), 2.0 ~ 2.3 (1H,m),

2.32(2H,t),2.62(2H,q),8.14(1H,d),

8.37 (1H,s), 8.40 (1H,d)

実施例148

100ml の三つロフラスコ中に60%水素化ナトリウム 0.36g (8.9 ミリモル) とジメチルホルムアミド10mlを 1 0 0

入れ、これに窒素雰囲気下にN-(3-メチルー4-ビリジル)-3.5.5-トリメチルへキサン酸アミド1.95g(7.4ミリモル)のジメチルホルムアミド溶液、及びムアミドルを消下した。室温で1.5時間攪拌した。酢酸エチルで抽出した。酢酸エチルで抽出した。酢酸エチルで抽出した。酢酸エチルで糖酸・サカゲーメチルを飽和食塩水で洗浄を留去した後、シリカイーメチルートではより精製し、油状のN-メチリメチルへキサン酸アミドの.57g(収率28.0%)を得た。構造式、IRおよびNMRを以下に示す。

$$\times$$

IR : 2900 ~ 3050, 1678, 1600, 1507

NMR:0.84(9H,s), 0.89(3H,d), 0.8 \sim 1-1-(3H,m),

1.28 (3H,t), 1.9 \sim 2.2 (3H,m), 2.61 (2H,q),

3.20(3H,t), 7.03(1H,d), 8.53(1H,d), 8.64(1H,s) 実施例149

100ml の三つロフラスコ中にマグネシウム 0.22g (9.1 ミリモル)とエチルエーテル 10mlを入れ、これに 窒素雰囲気下に 3,5,5 ートリメチルヘキシルブロマイド *

<u>*</u>

•

٤

IR : 2900 ~ 3060, 1715, 1602, 1480

NMR:0.84 (9H,s), 0.92 (3H,d), 1.23 (3H,t),

 $1.1 \sim 1.8 (5 \text{H,m})$, $2.6 \sim 3.0 (4 \text{H,m})$, 7.30 (1 H,d),

8.55 (1H,d), 8.58 (1H,s)

実施例150

窒素雰囲気下、エチルエーテル10meに水素化アルミニ

\$

ウムリチウム 0.25 g(6.5 ミリモル)を加え、室温攪拌下に N - (3 - エチルー 4 - ピリジル) - 3,5,5 - トリメチルへキサン酸アミド 1.28 g(4.9 ミリモル)のエチルエーテル溶液を滴下した。 3 時間加熱 還流後、反応混合物を氷水に注下し、エチルエーテル層を飽和食塩水で洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下に溶媒を留去した後、シリカゲルカラムクロマトグラフィーにより精製し、油状の 3 - エチルー 4 - (3,5,5 - トリメチルへキシルアミノ)-ピリジン 0.34 g(収率28%)を得た。構造式、IRおよびNMRを以下に示す。

IR:3300, 2900~3060, 1613, 1480

NMR: 0.91 (9H,s), 1.00 (3H,d), 1.24 (3H,t),

1.1 \sim 1.8 (3 H, m), 2.45 (2 H, q), 3.0 \sim 3.3 (2 H, m),

6.44 (1H,d), 8.05 (1H,s), 8.17 (1H,d)

実施例151 ~ 158

前記実施例で得たピリジン誘導体を第19表に示した所定の酸と反応させて対応するピリジニウム塩を得た。結果を物性と共に第19表に示す。

WO 90/10622

1 0 3

第 19 表

実施例	化合物	塩の種類	融 点 (℃)
151	1 9	シュウ酸	82.0~ 83.6
1 5 2	1 9	塩 酸	172.6~173.7
153	1 9	リン酸	88.2~ 89.3
154	2 8	シュウ酸	80.3~ 81.3
155	4 4	シュウ酸	116.1~117.9
156	4 6	塩酸	175℃分解
157	4 6	p -トリルスルホン酸	90.3~ 91.0
158	5 2	シュウ酸	83.8~ 84.7

試験例

ž

実施例で得られた化合物(但し、実施例 4 の化合物を除く)の濃度 500ppmの薬液に長さ10cmに切り取ったイネの茎を 1 分間浸漬し、風乾後、水の入った試験管に入れ、これにトビイロウンカの幼虫(3 令)を放飼し、綿栓をして 25℃の恒温室内に放置した。

供試7日後に上記幼虫の生死を判定したところ、実施例で得られた化合物はすべて100%の死虫率を示した。比較試験例

試験例で用いた化合物の代わりに、

1 0 4

を用いて同様の試験を行ったところ、死虫率はそれぞれ 92%, 90%, 92%, 98%であった。

産業上の利用可能性

本発明の新規ピリジン誘導体およびその塩は、強力な殺虫・殺ダニ作用を示す。しかも、易分解性であることから残留性、蓄積性の問題が生じない。また、既知の薬剤とは構造が異なるので、害虫に対する作用も相違し、抵抗性種が出現している害虫の防除にも有効に使用できる。したがって、本発明は農作物・園芸作物などの害虫駆除や衛生害虫の防除等に有用である。

>

Ŷ

1 0 5

請求の範囲

1. 一般式(I)

[式中、R1は炭素数2~20の直鎖または分岐したアルキ ル基を示し、R1におけるアルキル鎖の炭素は、以下の置 換基で任意の位置に任意の数かつ任意の組合せで置換す ることができ、その結合方向も任意である。-C- (ただ し、 X はハロゲンであり、フッ素, 塩素, 臭素または ョウ素を示し、X´は水素またはハロゲンを示す。), - C = C - (ただし、R⁴およびR5は水素または炭素数 1 ~ 4 R^{5} のアルキル基を示す。), $-C \equiv C-$,-0-,-S-,-C-,-N-(ただし、R⁶は水素または炭素数1~4のアルキル基を 4 のアルキル基を示す。), = N-O-。また、R¹の炭素末 端の水素は以下の置換基で置換することができる。炭素 数3~16のシクロアルキル基、任意の数の炭素数1~6 のアルキル, アルケニル, アルキニル基またはハロゲン

で置換された炭素数3~16のシクロアルキル基(なお、 これらのシクロ環はビシクロ環あるいはトリシクロ環で あってもよい。),炭素数3~16のシクロアルケニル 基,任意の数の炭素数1~6のアルキル,アルケニル, アルキニルまたはハロゲンで置換された炭素数3~16の シクロアルケニル基(なお、これらのシクロ環はビシク 口環あるいはトリシクロ環であってもよい。)、環状 エーテル、環状チオエーテル(エーテルは複数個あって もよい。), ハロゲンまたはトリハロメチル基。R²は炭 素数2~6の直鎖または分岐したアルキル基、アルケニ ル基またはアルキニル基、炭素数3~6のシクロアルキ ル基あるいは炭素数3~6のシクロアルキル基で置換さ れた炭素数1~6の直鎖状または分岐したアルキル基, アルケニル基またはアルキニル基を示す。ただし、R1の 総炭素数は4以上であり、R1とR2は同じではない。ま た、R¹の一部とR²は互いにメチレン基で環状構造をとり うる。そのとき、環の大きさは炭素数4~8である。R³ は水素または炭素数1~6の直鎖状または分岐したアル キル基を示す。〕で表わされるピリジン誘導体およびそ の塩。

2. 一般式(I)

3

3

3

*

[式中、R1は炭素数2~20の直鎖または分岐したアルキ ル基を示し、R1におけるアルキル鎖の炭素は、以下の置 換基で任意の位置に任意の数かつ任意の組合せで置換す ることができ、その結合方向も任意である。 し、 X はハロゲンであり、フッ素, 塩素, 臭素または ョウ素を示し、X´は水素またはハロゲンを示す。), (ただし、R⁴およびR⁵は水素または炭素数1~4 のアルキル基を示す。), -C≡ C-, -O-, (ただし、R⁶は水素または炭素数1~4のアルキル基を □ 示す。), -Ņ-C- (ただし、R⁷は水素または炭素数 1 ~ 4のアルキル基を示す。),=N-0-。また、R¹の炭素末 端の水素は以下の置換基で置換することができる。炭素 数3~16のシクロアルキル基、任意の数の炭素数1~6 のアルキル, アルケニル, アルキニル基またはハロゲン で置換された炭素数3~16のシクロアルキル基(なお、 これらのシクロ環はビシクロ環あるいはトリシクロ環で

7

WO 90/10622 PCT/JP90/00313

1 0 8

あってもよい。),炭素数3~16のシクロアルケニル 基,任意の数の炭素数1~6のアルキル,アルケニル, アルキニルまたはハロゲンで置換された炭素数3~16の シクロアルケニル基(なお、これらのシクロ環はビシク 口環あるいはトリシクロ環であってもよい。)、環状 エーテル,環状チオエーテル(エーテルは複数個あって もよい。), ハロゲンまたはトリハロメチル基。R²は炭 素数2~6の直鎖または分岐したアルキル基、アルケニ ル基またはアルキニル基、炭素数3~6のシクロアルキ ル基あるいは炭素数3~6のシクロアルキル基で置換さ れた炭素数1~6の直鎖状または分岐したアルキル基, アルケニル基またはアルキニル基を示す。ただし、R₁の 総炭素数は4以上であり、R1とR2は同じではない。ま た、R¹の一部とR²は互いにメチレン基で環状構造をとり うる。そのとき、環の大きさは炭素数4~8である。R³ は水素または炭素数1~6の直鎖状または分岐したアル キル基を示す。〕で表わされるピリジン誘導体あるいは その塩を有効成分とする殺虫・殺ダニ剤。

\$

3

£

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/JP90/00313

I. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (if several classification symbols apply, indicate all) 6 According to International Patent Classification (IPC) or to both National Classification and IPC Int. C15 C07D213/16, C07D213/26, C07D213/30, C07D213/32, C07D213/50, C07D213/53, C07D213/68, C07D213/74,C07D213/75,C07D217/02,C07D405/06,C07D409/06,A01N43/40 II. FIELDS SEARCHED Minimum Documentation Searched 7 Classification System Classification Symbols C07D213/16,C07D213/26-40,C07D213/48-53,C07D213/56,C07213/68, C07D213/70,C07D213/72-75,C07D213/81,C07D217/02,C07D221/04, IPC C07D405/06,C07D409/06,A01N43/40 Documentation Searched other than Minimum Documentation to the Extent that such Documents are Included in the Fields Searched 8 III. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT 9 Citation of Document, 11 with indication, where appropriate, of the relevant passages 12 Category * Relevant to Claim No. 13 JP, A, 63-30469 (Farmitalia Carlo A Erba S.p.A.), 9 February 1988 (09. 02. 88), Scope of Claim & DK, A, 375987 & EP, A, 253681 & AU, A, 7569087 & HU, A, 44506 JP, A, 59-148765 (Könlrutium Hür Electrochemisch Industry GmbH), 25 August 1984 (25. 08. 84), Scope of Claim, & EP, A, 116122 JP, A, 58-109472 (Univablot), 29 June 1983 (29. 06. 83), Scope of Claim & FR, B1, 2518089 & US, A, 4477453 JP, B1, 46-16106 (Sankyo Co., Ltd.), A 1 May 1971 (01. 05. 71), Scope of Claim (Family: none) * Special categories of cited documents: 10 later document published after the international filing date or "A" document defining the general state of the art which is not priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention considered to be of particular relevance earlier document but published on or after the international document of particular relevance; the claimed invention cannot filing date be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another document of particular relevance; the claimed invention cannot citation or other special reason (as specified) be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such document referring to an oral disclosure, use, exhibition or combination being obvious to a person skilled in the art other means "&" document member of the same patent family document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed IV. CERTIFICATION Date of the Actual Completion of the International Search Date of Mailing of this International Search Report May 28, 1990 (28. 05. 90) June 11, 1990 (11. 06. 90) International Searching Authority Signature of Authorized Officer Japanese Patent Office

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (January 1985)

3

I. 発明の属する分野の分類

\$

<u> </u>	14 -2 W-1 1 W 2	3 - 2 - 2 3 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2		
国際特許	许分類(IPC)	Int. Ol ⁵ C07D2	13/16,C07D213	/26,
COT	7 D 2 1 3	/30,C07D213/3	2,007D213/50,	C07D213/53
COT	7 D 2 1 3	/68.C07D213/7	4,C07D213/75,C	07D217/02
n Fig	際調査を行っ			
M • E	Direct C 11		と最小限資料	
分 類	6 体 系		類記号	
		C07D213/16,C0	7D213/26-40	
T	P C		,007D213/56,C	07D213/68
			7D213/72-75,C	
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , 		斗で調査を行ったもの	
<u></u>		取小成員科以外の買	中に調宜を行ったもの	
		C関する文献		
引用文献の カテゴリー ※	※ 引用:	文献名 及び一部の箇所が関連すると	きは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
	7.5			
A		l, 63-30469(ファル ·ピー・アー)。	ミタリア・カルロ・エルハ・	1
	1	1. 1988 (09. 02. 8	8).	
		求の範囲・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・		
	& DK.	A, 375987&EP,	A, 253681	
	& AU,	A, 7569087&HU,	A, 44506	
•	TD	A	/U a = / h / a = - a a a	
A		4, 59-148765(コン トロヒェーミッシェ・インヅス		1
		・ペシュレンクテル・ハフツン		
	1	8月. 1984(25. 08.	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
	特許請	求の範囲, & EP, A, 1	16122	
•	T 70	4 50 100470(-		
A	1	A, 58-109472(ユ: 6月. 1983(29. 06.		
		求の範囲	00,	
·			-	
※引用:	文献のカテ:	z' 'J —	「T」国際出願日又は優先日の後に公	表された文献でおって出
		文献ではなく、一般的技術水準を示するの	願と矛盾するものではなく、発見	
		るが、国際出願日以後に公表されたもの 義を提起する文献又は他の文献の発行日	のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、	当該文献のみで発明の新
若	しくは他の特	別な理由を確立するために引用する文献	規性又は進歩性がないと考えら;	れるもの
	理由を付す) 頭による開示	、使用、展示等に言及する文献	「Y」特に関連のある文献であって、 文献との、当業者にとって自明:	
	際出願日前で の後に公表さ	、かつ優先権の主張の基礎となる出願の	歩性がないと考えられるもの	
	*****		「&」同一パテントファミリーの文献	
IV. Z		<u>iE</u>		
国際調査 :	を完了した日 2 8	05.90	国際調査報告の発送日	
	40,	44. 4	11.0)6. 9 0
国際調査	機関		権限のある職員	40821
		許庁(ISA/JP)	権限のある職員特許庁審査官	4 0 8 3 1 4

(I 欄から続く情報)

C07D405/06,C07D409/06,A01N43/40

(I 欄から続く情報)

C07D217/02,C07D221/04,C07D405/06, C07D409/06,A01N43/40 u

7

į.

弟 2 个	ージから続く情報	
	(直機の続き)	
	& FR. B1. 2518089 & US, A, 4477453	
A .	JP, B1, 46-16106(三共株式会社), 1.5月,1971(01,05,71), 特許請求の範囲(ファミリーなし)	2
	•	
V. [一部の請求の範囲について国際調査を行わないときの意見	
次の部	f求の範囲については特許協力条約に基づく国際出願等に関する法律第8条第3項の	0.規定によりこの国
	と告を作成しない。その理由は、次のとおりである。	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
	請求の範囲は、国際調査をすることを要しない事項を内容とするもの	のである。
2	きずの範囲 は、大効力、同敗調索もようでしょった。2 知声によってか。	
2.	請求の範囲は、有効な国際調査をすることができる程度にまで所定の	の要件を構たしてい
	ない国際出願の部分に係るものである。	
3.	請求の範囲は、従属請求の範囲でありかつ PCT 規則6.4(a)第 2 文の規	規定に従って起草さ
	れていない。	
VI .	発明の単一性の要件を満たしていないときの意見	-
次に立	べるようにこの国際出願には二以上の発明が含まれている。	
1.	追加して納付すべき手数料が指定した期間内に納付されたので、この国際調査報信 すぶての調本可能なませの第四にの、で作曲した。	告は、国際出願の
2.	すべての調査可能な請求の範囲について作成した。 追加して納付すべき手数料が指定した期間内に一部分しか納付されなかったので、	アの国際選太超
	告は、手数料の納付があった発明に係る次の請求の範囲について作成した。	、こう四次呼ばれ
	請求の範囲	
3.	追加して納付すべき手数料が指定した期間内に納付されなかったので、この国際に発加に記載された発明に低く次の数世の特別について作者した。	関査報告は、請求
	の範囲に最初に記載された発明に係る次の請求の範囲について作成した。 請求の範囲	
4.	追加して納付すべき手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範	囲について調査す
	ることができたので、追加して納付すべき手数料の納付を命じなかった。	1 - V canada - F
追加	F数料異議の申立てに関する注意 ・追加して物付すべき手数数の物付し同味に、 追加手数型 思想のホナインと	
	追加して納付すべき手数料の納付と同時に、追加手数料異議の申立てがされた。 追加して納付すべき手数料の納付に際し、追加手数料異議の申立てがされなかっ。	t>